

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開平9-221424

(43) 公開日 平成9年(1997)8月26日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
A 6 1 K 31/435	ADU		A 6 1 K 31/435	ADU
31/505			31/505	
// C 0 7 D 471/04	1 1 4		C 0 7 D 471/04	1 1 4 A
	1 1 8			1 1 8 Z

審査請求 未請求 請求項の数 7 F D (全 74 頁)

(21) 出願番号 特願平8-351948

(22) 出願日 平成8年(1996)12月10日

(31) 優先権主張番号 特願平7-347310

(32) 優先日 平7(1995)12月13日

(33) 優先権主張国 日本 (J P)

(71) 出願人 000002912
大日本製薬株式会社
大阪府大阪市中央区道修町2丁目6番8号

(72) 発明者 富田 恭司
大阪府豊中市曾根東町1丁目10番10号

(72) 発明者 千葉 勝巳
大阪府大阪市東住吉区杭全5丁目7番27-1205号

(72) 発明者 柏本 茂樹
大阪府大阪市淀川区十八条1丁目13番34号

(72) 発明者 中田 勝久
奈良県御所市柳屋2548-2

(74) 代理人 弁理士 坪井 有四郎

最終頁に続く

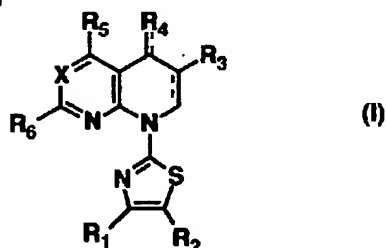
(54) 【発明の名称】 抗腫瘍剤

(57) 【要約】

【課題】 医薬として有用な抗腫瘍剤を提供する。

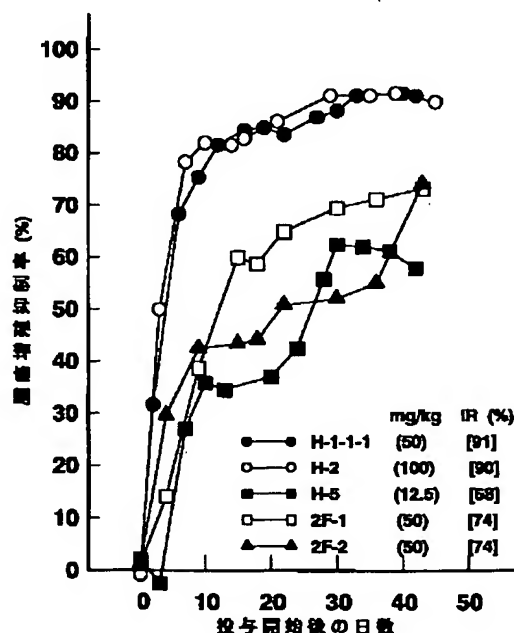
【解決手段】 次の一般式

【化1】



(式中、—— は単結合の存在または非存在を意味し、XはNまたはC-R_xを意味し、ここにおいてR_xは水素原子またはハロゲン原子を意味し、R₁ およびR₂は同一または異なり水素原子やハロゲン原子などを意味し、R₃ は水素原子やカルボキシル基などを意味し、R₄ はオキソ基または水酸基を意味し、R₅ は水素原子やアミノ基などを意味し、R₆ は環状アミノの如き置換基を意味する。)で表される化合物を有効成分とする抗腫瘍剤。

ヒト鼻咽腔癌 (KB) に対する抗腫瘍効果



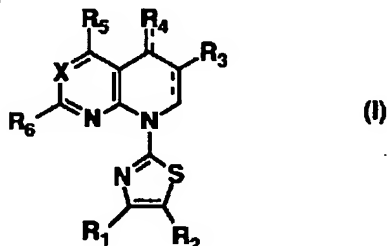
phase
22
8F1

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記一般式(I)で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物を有効成分とする抗腫瘍剤：

【化1】

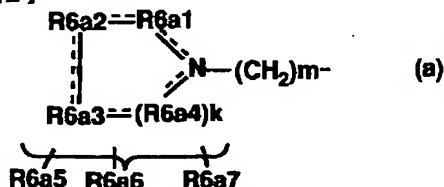


(式中、——は単結合の存在または非存在を意味する。XはNまたはC-R_xを意味し、ここにおいてR_xは水素原子またはハロゲン原子を意味する。R₁およびR₂は同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、低級アルコキシ基、低級アルキル基(該低級アルキル基は低級アルコキシカルボニルまたはカルボキシルで置換されていてもよい)、ハロゲンで置換されていてもよいフェニル基もしくはチエニル基、またはフェニルスルホニル基(該フェニル部分はハロゲンもしくはニトロで置換されていてもよい)を意味するか、あるいはR₁およびR₂が一緒になってベンゼン環またはナフタレン環を形成し、該ベンゼン環またはナフタレン環はハロゲン、ニトロもしくは低級アルキルで置換されていてもよい。R₃は水素原子、ベンジル基、水酸基、カルボキシル基またはカルボキシル基に変換しうる基を意味する。R₄はオキソ基または水酸基を意味する。R₅は水素原子、アミノ基、ハロゲン原子または低級アルキル基を意味し、該低級アルキル基はハロゲンで置換されていてもよい。R₆はN-C結合、C-C結合、S-C結合またはO-C結合により母核と結合している置換基を意味する。)

【請求項2】 一般式(I)におけるR₆が下記の(a)~(e)から選ばれるいずれかの基である請求項第1項記載の抗腫瘍剤。

(a) 次の式(a)で表される4~7員の単環性アミノ基：

【化2】

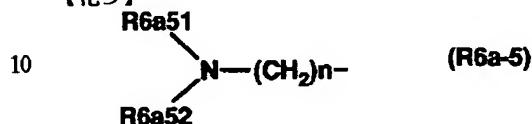


(式中、——は単結合の存在または非存在を意味し、R_{6a1}、R_{6a2}、R_{6a3}およびR_{6a4}は同一または異なり、C、CH、CH₂、CH₂CH₂、CH=C

2

H、S(O)₀₋₂、O、NまたはN-R_{6a}を意味し、ここでR_{6a}は水素原子、低級アルキル基またはフェニル基を意味し、該フェニル基は低級アルコキシ、低級アルキル、ハロゲンまたはニトロで置換されていてもよい。kおよびmは同一または異なり、0または1の整数を意味する。R_{6a5}は水素原子、メチレン基または次の式(R_{6a}-5)で表される基を意味する：

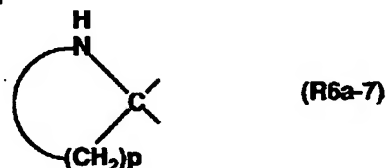
【化3】



(式中、R_{6a51}は水素原子またはフェニル基(該フェニル基はハロゲンで置換されていてもよい)を意味するか、またはフェニルもしくはハロゲンフェニルで置換されていてもよい低級アルキル基を意味し、R_{6a52}は水素原子、低級アルキル基または水素原子に変換しうる基であり、nは0~4の整数である。)

R_{6a6}は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、アジド基、ホルミル基、オキソ基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基または低級アルキル基(該低級アルキル基はハロゲンもしくはヒドロキシで置換されていてもよい)を意味する。R_{6a7}はR_{6a6}と同じものを意味するか、あるいは次の式(R_{6a}-7)で表されるスピロ環状アミノ基を意味する：

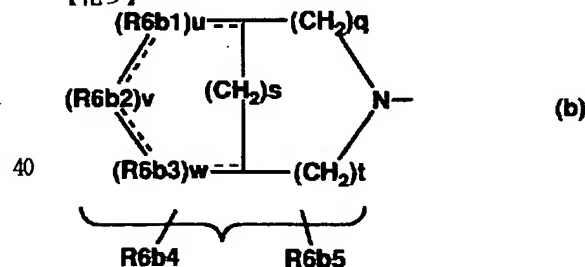
【化4】



(式中、pは3または4の整数を意味する。)

(b) 次の式(b)で表される二環性アミノ基：

【化5】



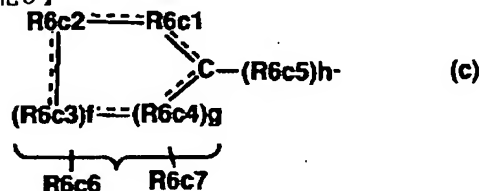
(式中、——は単結合の存在または非存在を意味し、q、sおよびtは同一または異なり、0~2の整数であり、qとtの和は2または3である。R_{6b1}はC、CH、CH₂またはN-R_{6b}を意味し、ここにおいてR_{6b}は水素原子または低級アルキル基を意味し、R_{6b2}はC、CH、CH₂、CH₂CH₂またはCH=CHを意味し、R_{6b3}はC、CH、CH₂またはOを意味

3

し、u、vおよびwは同一または異なり、0または1の整数であって、これらの和が1〜3であることを意味し、R6b4およびR6b5は同一または異なり、水素原子、水酸基、低級アルキル基、アミノ基、モノもしくはジ-低級アルキルアミノ基またはモノもしくはジ-低級アルキルアミノ低級アルキル基を意味する。)

(c) 次の式(c)で表される3〜7員の環状基:

【化6】



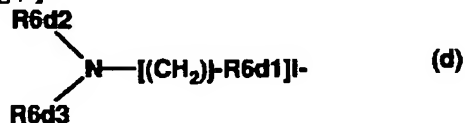
(式中、——は単結合の存在または非存在を意味し、R6c1、R6c2、R6c3およびR6c4は同一または異なり、C、CH、CH₂、CH₂CH₂、CH=CH、S(O)₀₋₂、O、NまたはN-R6cを意味し、ここでR6cは水素原子または低級アルキル基を意味する。R6c5はO、SまたはCH₂を意味し、R6c6およびR6c7は同一または異なり、水素原子、アミノ基また*

4

*は低級アルキル基を意味する。f、gおよびhは同一または異なり、0または1の整数を意味する。)

(d) 次の式(d)で表されるアミノ基:

【化7】

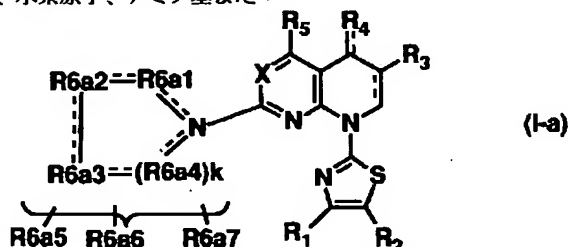


(式中、R6d1はSまたはNHを意味し、R6d2およびR6d3は同一または異なり、水素原子または低級アルキル基を意味し、iは0または1の整数を意味し、jは1〜5の整数を意味する。)

(e) 水酸基、低級アルキル基、低級アルケニル基または低級アルキニル基。

【請求項3】 下記一般式(I-a)で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物を有効成分とする請求項第1項または第2項記載の抗腫瘍剤:

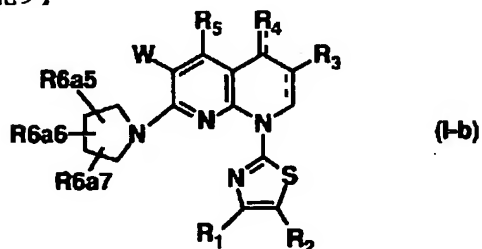
【化8】



(式中、——、R1、R2、R3、R4、R5、X、R6a1、R6a2、R6a3、R6a4、R6a5、R6a6、R6a7およびkは請求項第2項に記載のものと同じものを意味する。)

【請求項4】 下記一般式(I-b)で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物を有効成分とする請求項第3項記載の抗腫瘍剤:

【化9】

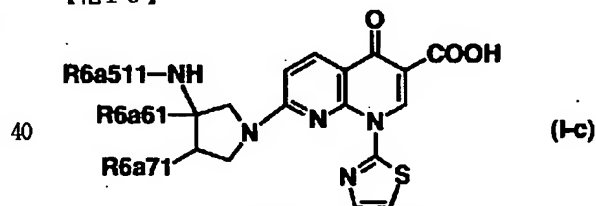


(式中、Wは水素原子またはフッ素原子であり、——、R1、R2、R3、R4、R5、R6a5、R6a6およびR6a7は請求項第2項に記載のものと同じものを意味※50

30※する。)

【請求項5】 下記一般式(I-c)で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物を有効成分とする請求項第3項または第4項記載の抗腫瘍剤:

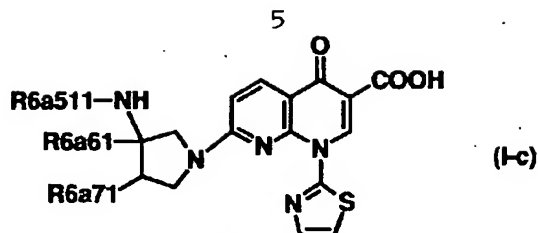
【化10】



(式中、R6a511は低級アルキル基であり、R6a61およびR6a71は同一または異なり、水素原子、低級アルコキシ基または低級アルキル基を意味する。)

【請求項6】 下記一般式(I-c)で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物からなる医薬:

【化11】



(式中、R 6a511は低級アルキル基であり、R 6a61 およびR 6a71 は同一または異なり、水素原子、低級アルコキシ基または低級アルキル基を意味する。)

【請求項7】 1, 4-ジヒドロ-7-(3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩からなる請求項第6項記載の医薬。

【発明の詳細な説明】

【0001】

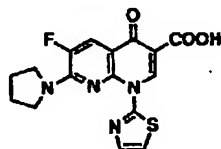
【発明の属する技術分野】本発明は医薬として有用な抗腫瘍剤に関する。

【0002】

【従来の技術】2-チアゾリル基を有するピリドンカルボン酸誘導体が抗菌活性を有することは知られている。例えば、特開昭61-152682号公報(以下、Ref. 1という)の実施例24には次の化合物が記載されている。

【0003】

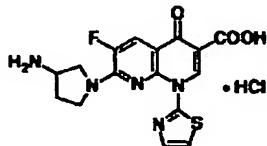
【化12】



【0004】また、このRef. 1の実施例5には次の化合物が記載されている。

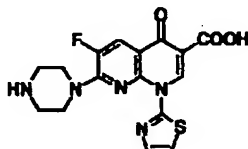
【0005】

【化13】



【0006】更に、このRef. 1の実施例12には、次の化合物が記載されている。

【化14】



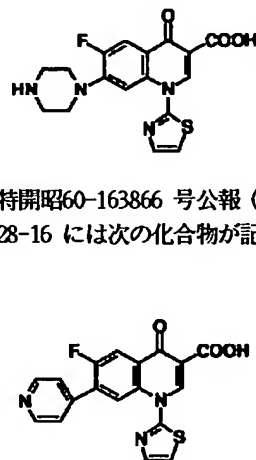
【0007】前記【化13】や【化14】で表される化合物は特開昭62-33176号公報(以下Ref. 2という)の

20

【0011】更に、特開平2-85255号公報(以下、Ref. 6という)の実施例8には次の化合物が記載されている。

【0012】

【化17】



30

【0013】しかし、以上のRef. 1~6は、これらの化合物が抗菌作用を有することについて言及するだけであって、抗腫瘍活性や抗癌活性については全く教示していない。なお、これらの化合物はその6位にフッ素原子が置換されている点において共通している。

【0014】また、ある種のピリドンカルボン酸誘導体が抗腫瘍活性や抗癌活性を有することも知られている。例えば、Cancer Research 52, 2818 (1992)は、90種類のピリドンカルボン酸誘導体の抗腫瘍作用を検討した結果、ほとんどのピリドンカルボン酸誘導体に抗腫瘍活性は認められず、認められた化合物は数種にすぎなかった、と報告している。そして、この論文には、1位に置換されているシクロプロピル基および6位と8位に置換されている2個のハロゲン原子が抗腫瘍作用の発現に重要な役割を果たしており、このような置換基をもたないピリドンカルボン酸誘導体は抗腫瘍作用を示さないことが教示されている。

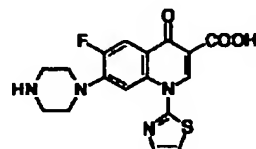
【0015】

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは抗腫瘍作用を有する化合物を鋭意探索し、その結果として、1位

表1にも記載されている。特開昭60-56959号公報(以下Ref. 3という)の実施例24-4および特開昭61-251667号公報(以下、Ref. 4という)の実施例15には次の化合物が記載されている。

【0008】

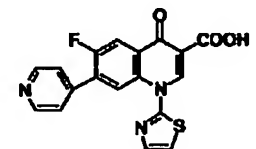
【化15】



【0009】特開昭60-163866号公報(以下Ref. 5という)の実施例28-16には次の化合物が記載されている。

【0010】

【化16】



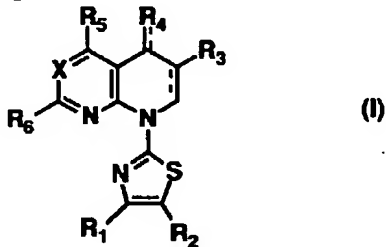
にシクロプロピル基を持たないピリドンカルボン酸およびその関連化合物が顕著な抗腫瘍作用を有することを見出し、本発明を完成した。

【0016】

【課題を解決するための手段】本発明によれば2-チアゾリル基を含む下記一般式(Ⅰ)を有する化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物を有効成分とする抗腫瘍剤が提供される。

【0017】

【化18】



【0018】なお、前記、一般式(Ⅰ)における基本骨格の各位置を示す番号は、原則として、2-チアゾリル基が結合する位置から反時計回りに順次付すこととする。従って、2-チアゾリル基が結合している位置は1位であり、R6が結合する位置は7位となる(この番号づけは、通常の場合と異なっていることもあるが、本明細書では、説明の便宜上、このように扱うこともある)。

【0019】以下に前記一般式(Ⅰ)における各記号(置換基)について定義し、説明する。

【0020】一般式(Ⅰ)における——は単結合の存在または非存在を意味する。すなわち、2位の炭素原子と3位の炭素原子の間の結合および4位の炭素原子と置換基R4の間の結合は単結合であったり、二重結合であったりする。

【0021】XはNまたはC-Rxを意味し、ここにおいてRxは水素原子またはハロゲン原子を意味する。本明細書において、「ハロゲン」または「ハロゲン原子」なる用語は、フッ素、塩素、臭素またはヨウ素を意味し、フッ素または塩素が好適である。

【0022】R1およびR2は同一または異なり、水素原子、ハロゲン原子、ニトロ基、低級アルコキシ基、低級アルキル基(該低級アルキル基は低級アルコシカルボニルまたはカルボキシルで置換されていてもよい)、ハロゲンで置換されていてもよいフェニル基もしくはチエニル基、またはフェニルスルホニル基(該フェニル部分はハロゲンもしくはニトロで置換されていてもよい)を意味するか、あるいはR1およびR2が一緒になってベンゼン環またはナフタレン環を形成し、該ベンゼン環またはナフタレン環はハロゲン、ニトロもしくは低級アルキルで置換されていてもよい。

【0023】本明細書において、「低級」なる用語は、特に断らないかぎり、この用語が付された基が1~5個の炭素原子を含むことを意味する。従って、例えばR1の定義に含まれる低級アルキル基としては、直鎖状または分岐状のものであり、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基が挙げられ、メチル基やエチル基が好適である。また、「低級アルコキシ基」は前記低級アルキル基と酸素原子とが結合したものであり、例えば、メトキシ基やエトキシ基が挙げられる。

【0024】R3は水素原子、ベンジル基、水酸基、カルボキシル基またはカルボキシル基に変換しうる基を意味する。

【0025】置換基R3の定義に含まれる「カルボキシル基に変換しうる基」としては、化学的手段または酵素的的手段により脱離してカルボキシル基に変換しうる基であればいずれでもよく、必ずしも生体内でカルボキシル基に変換される必要はない。

【0026】このようなカルボキシル基に変換しうる基としては、ヒドロキシメチル基やホルミル基、エステル体、カルバモイル基またはアミド体が好適である。

【0027】前記エステル体としては、メチルエステルやエチルエステルの如き低級アルキルエステル、アセトキシメチルエステルや1-アセトキシエチルエステル、ピバロイルオキシメチルエステルの如き低級アルカノイルオキシ低級アルキルエステル、1-エトキシカルボニルオキシエチルエステルの如き低級アルコシカルボニルオキシ低級アルキルエステル、2-ジメチルアミノエチルエステルのようなジ低級アルキルアミノ低級アルキルエステル、2-(1-ピペリジニル)エチルエステル、3-ブチロラクトニルエステル、コリンエステル、フタリジルエステル、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキサール-4-イル)メチルエステルなどが挙げられる。

【0028】R4はオキソ基または水酸基を意味する。R4がオキソ基であり、R3がカルボキシル基である場合には、一般式(Ⅰ)で表される化合物はピリドンカルボン酸誘導体となる。

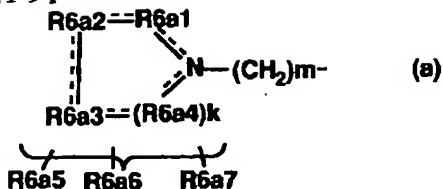
【0029】5位の置換基たるR5は水素原子、アミノ基、ハロゲン原子または低級アルキル基を意味し、該低級アルキル基はハロゲンで置換されていてもよい。ここにおけるハロゲンで置換されている低級アルキル基の例としては、トリフルオロメチル基が挙げられる。

【0030】R6はN-C結合、C-C結合、S-C結合またはO-C結合により母核と結合している置換基を意味し、より具体的には、以下の(a)~(e)から選ばれられるいずれかの基がその例として挙げられる。

【0031】(a): R6は次の式(a)で表される4~7員の単環性アミノ基である。

【0032】

【化19】



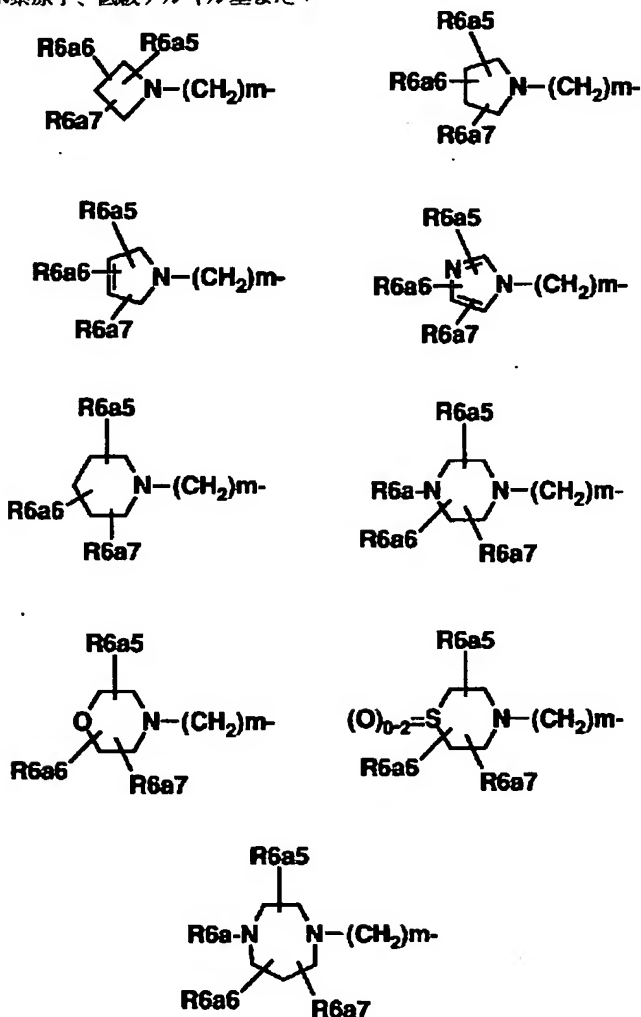
【0033】(式中、—— は単結合の存在または非存在を意味し、R6a1、R6a2、R6a3およびR6a4は同一または異なり、C、CH、CH₂、CH₂CH₂、CH=CH、S(O)₀₋₂、O、NまたはN-R6aを意味し、ここでR6aは水素原子、低級アルキル基また*

*はフェニル基を意味し、該フェニル基は低級アルコキシ、低級アルキル、ハロゲンまたはニトロで置換されていてもよい。kおよびmは同一または異なり、0または1の整数を意味する。R6a5、R6a6およびR6a7については、後述する。)

【0034】式(a)には、例えば、次の〔化20〕で表される基が包含され、これらの基は、N-C結合(mが0の場合)またはC-C結合(mが1の場合)により母核の7位と結合している。

【0035】

【化20】

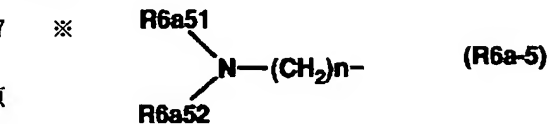


【0036】(式中、R6a、R6a5、R6a6、R6a7およびmは前掲と同じものを意味する。)

【0037】式(a)における置換基R6a5は、水素原子、メチレン基または次の式(R6a-5)で表される基を意味する：

【0038】

【化21】



【0039】(式中、R6a51は水素原子またはフェニル基(該フェニル基はハロゲンで置換されていてもよい)を意味するか、またはフェニルもしくはハロゲンフェニルで置換されていてもよい低級アルキル基を意味

11

し、R 6a52 は水素原子、低級アルキル基または水素原子に変換しうる基であり、nは0～4の整数である。]

【0040】置換基R6a52 の定義に含まれる「水素原子に変換しうる基」としては、加水分解の如き化学的手段または酵素学的手段により水素原子に変換できるものならばいずれでもよく、必ずしも生体内で水素原子に変換される必要はない。

【0041】このような「水素原子に変換しうる基」としては、ホルミルやアセチルの如きアシル基、エトキシカルボニルの如きオキシカルボニル基を有する基、アミノ酸残基やペプチド残基の他、例えばo-ニトロフェニルスルフェニル、トリメチルシリル、テトラヒドロピラニル、ジフェニルホスフィニルなどが挙げられ、殊にアミノ酸残基やペプチド残基が好適である。

【0042】アミノ酸は、一般に3文字からなる英文字でもって表され、本明細書でもこれに従う。また、L-体、D-体またはこれらの混合体は、3文字の頭に「L-」、「D-」または「DL-」なる記号を付すことにより区別することにする。これらの異性体を区別することなく総称するときは、これらの記号は付さないことにする。

【0043】アミノ酸残基としては、例えば、Gly(グリシン)、Ala(アラニン)、Arg(アルギニン)、Asn(アスパラギン)、Asp(アスパラギン酸)、Cys(システイン)、Glu(グルタミン酸)、His(ヒスチジン)、Ile(イソロイシン)、Leu(ロイシン)、Lys(リジン)、Met(メチオニン)、Phe(フェニルアラニン)、Pro(プロリン)、Ser(セリン)、Thr(トレオニン)、Trp(トリプトファン)、Tyr(チロシン)、Val(バリン)、Nva(ノルバリン)、Ile(ホモセリン)、4-Hyp(4-ヒドロキシプロリン)、5-Hyl(5-ヒドロキシリジン)、Orn(オルニチン)などのアミノ酸の残基が挙げられる。

【0044】ペプチド残基としては、前述のアミノ酸が2～5個、好ましくは2～3個連結されたペプチド残基であり、例えば、Ala-Ala、Gly-Phe、Nva-Nva、Ala-Phe、Gly-Gly、Gly-Gly-Gly、Ala-Met、Met-Met、Leu-Met、Ala-Leuなどのペプチドの残基が挙げられる。

【0045】これらのアミノ酸やペプチドの残基における立体化学的配置は、D-体、L-体またはこれらの混合体であってもよいが、L-体が好ましい。更に、「水素原子に変換しうる基」がアミノ酸やペプチドの残基であるときは、これらの残基中にも不斉炭素原子を有することもある。不斉炭素原子を有するアミノ酸残基の例としては、Ala、Leu、Phe、Trp、Nva、Val、Met、Ser、Lys、Thr、Tyrなどのアミノ酸の残基が挙げられ、不斉炭素原子を有するペプチド残基の例としては、不斉炭素原子を有するこれらのアミノ酸残基を構成成分とするものが挙げられる。

【0046】式(a)に含まれる置換基R 6a6は、水素

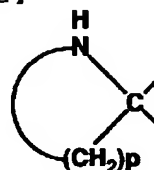
12

原子、ハロゲン原子、水酸基、アジド基、ホルミル基、オキソ基、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基または低級アルキル基(該低級アルキル基はハロゲンもしくはヒドロキシで置換されていてもよい)を意味する。

【0047】また、式(a)に含まれる置換基R 6a7は、R 6a6と同じものを意味するか、あるいは次の式(R 6a-7)で表されるスピロ環状アミノ基を意味する:

【0048】

10. 【化22】



(R6a-7)

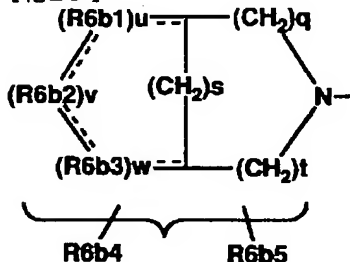
【0049】〔式中、pは3または4の整数を意味する。〕

なお、R 6a6とR 6a7とは、同一または異なるものを選択してもよい。

【0050】(b): 7位の置換基R₆ は次の式(b)で表される二環性アミノ基である。

【0051】

【化23】



(b)

【0052】〔式中、—— は単結合の存在または非存在を意味し、q、sおよびtは同一または異なり、0～2の整数であり、qとtの和は2または3である。R 6b1はC、CH、CH₂ またはN-R 6bを意味し、ここにおいてR 6b は水素原子または低級アルキル基を意味し、R 6b2はC、CH、CH₂、CH₂CH₂ またはCH=CHを意味し、R 6b3はC、CH、CH₂ またはOを意味し、u、vおよびwは同一または異なり、0または1の整数であって、これらの和が1～3であることを意味し、R 6b4およびR 6b5は同一または異なり、水素原子、水酸基、低級アルキル基、アミノ基、モノもしくはジ-低級アルキルアミノ基またはモノもしくはジ-低級アルキルアミノ低級アルキル基を意味する。〕

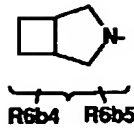
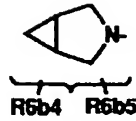
【0053】式(b)には、例えば、次の〔化24〕で表される基が包含され、これらの基はN-C結合により母核の7位と結合している。

【0054】

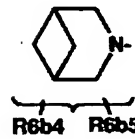
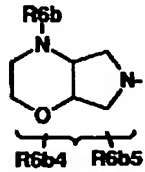
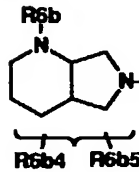
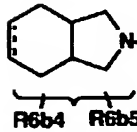
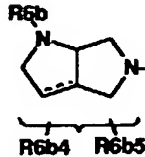
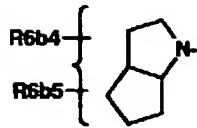
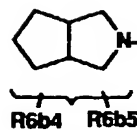
【化24】

50

13



14

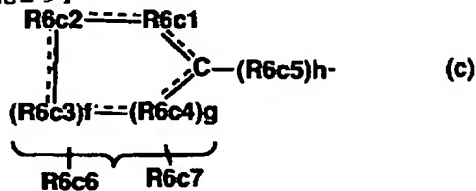


【0055】(式中、——、R6b、R6b4およびR6b5は前掲と同じものを意味する。)

【0056】(c) : R6は、次の式(c)で表される 20 3~7員の環状基である。

【0057】

【化25】



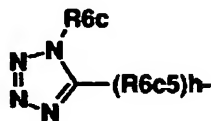
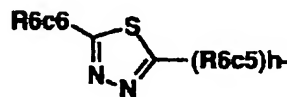
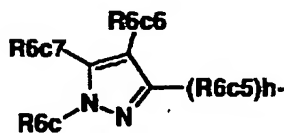
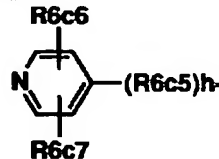
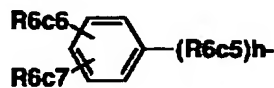
【0058】(式中、——は単結合の存在または 30 非存在を意味し、R6c1、R6c2、R6c3およびR6c4は同一または異なり、C、CH、CH2、CH2CH *

*2、CH=CH、S(O)₀₋₂、O、NまたはN-R6cを意味し、ここでR6cは水素原子または低級アルキル基を意味する。R6c5はO、SまたはCH2を意味し、R6c6およびR6c7は同一または異なり、水素原子、アミノ基または低級アルキル基を意味する。f、gおよびhは同一または異なり、0または1の整数を意味する。)

【0059】式(c)には、例えば、次の【化26】で表される基が包含され、これらの基はC-C結合(R6c5がCH2であるか、hが0の場合)、O-C結合(R6c5がOでありhが1の場合)またはS-C結合(R6c5がSでありhが1の場合)により母核の7位と結合している。

【0060】

【化26】



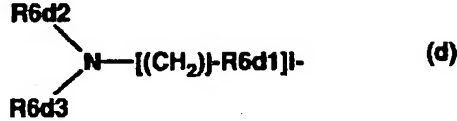
【0061】(式中、R6c、R6c5、R6c6、R6c7 およびhは前掲と同じものを意味する。)

15

【0062】(d) : R_6 は次の式 (d) で表されるアミノ基である。

【0063】

【化27】

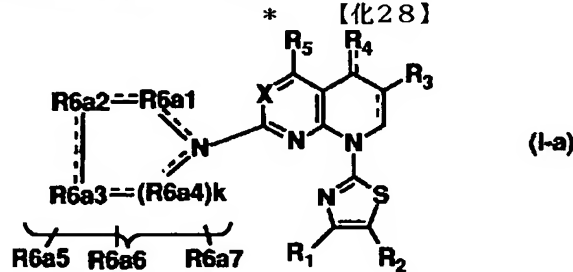


【0064】(式中、 R_{6d1} はSまたはNHを意味し、 R_{6d2} および R_{6d3} は同一または異なり、水素原子または低級アルキル基を意味し、 i は0または1の整数を意味し、 j は1~5の整数を意味する。)

【0065】式 (d) には、低級アルキルで置換されていてもよいアミノ基 (i が0の場合)、低級アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルアミノ (i が1で R_{6d1} がNHの場合) および低級アルキルで置換されていてもよいアミノアルキルチオ (i が1で R_{6d1} がSの場合) が含まれる。

【0066】(e) : R_6 は、水酸基、低級アルキル基、低級アルケニル基または低級アルキニル基のいずれかである。低級アルケニル基の例としては、ビニル基が、低級アルキニル基の例としてはエチニル基が、それぞれ挙げられる。

【0067】一般式 (I) で表される本発明にかかわる化合物には、その立体異性体もしくはその光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩あるいは場合によって存在することもあるこれらの水和物や溶媒和物が含まれる。



【0074】(式中、——、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 X 、 R_{6a1} 、 R_{6a2} 、 R_{6a3} 、 R_{6a4} 、 R_{6a5} 、 R_{6a6} 、 R_{6a7} および k は前掲と同じものを意味する。)

【0075】さらに抗腫瘍剤として好適な本発明に係わる化合物は、下記一般式 (I-b) で表される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物である。

【0076】

【化29】

* 【0068】塩としては、その構造中に存在することもあるカルボキシル基部分の塩とアミノ基や環状アミノ基の如き塩基性置換基部分の酸付加塩とがある。

【0069】該カルボキシル基での塩としては、例えば、ナトリウム、カリウム、マグネシウム、亜鉛、銀、アルミニウム、白金などの金属との塩、またはジメチルアミノエタノール、メチルアミノエタノール、トリエタノールアミン、グアニジン等の有機塩基との塩が挙げられる。

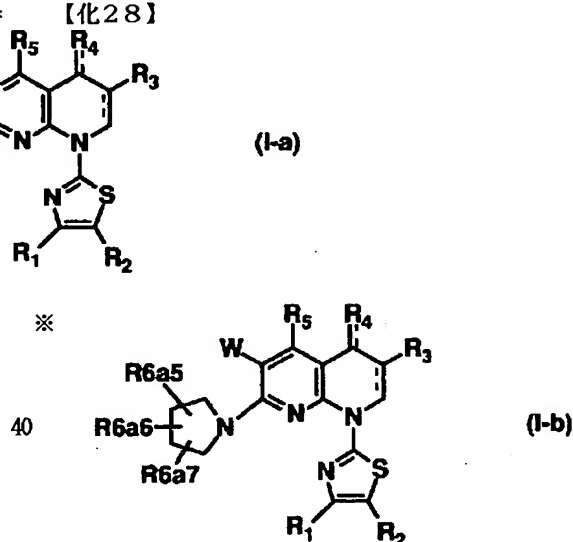
【0070】また、塩基性置換基での酸付加塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、リン酸などの無機酸との塩、またはメタンスルホン酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、マロン酸、乳酸、リンゴ酸、クエン酸、酒石酸、安息香酸、p-トルエンスルホン酸、アスコルビン酸、グルクロン酸、2-ヒドロキシエタンスルホン酸、ラクトビオン酸、グルコヘプトン酸、グルコン酸などの有機酸との塩が挙げられる。

【0071】以上、詳述した本発明にかかわる化合物は、冒頭に述べた6位がフッ素原子である極一部の化合物を除き、新規である。

【0072】本発明にかかわる化合物は、いずれも抗腫瘍剤ないし抗癌剤として優れているが、その内でも下記一般式 (I-a) に包含される化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物が抗腫瘍剤として好ましい。

【0073】

【化28】



【0077】(式中、 W は水素原子またはフッ素原子であり、——、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 、 R_5 、 R_{6a5} 、 R_{6a6} および R_{6a7} は前掲と同じものを意味する。)

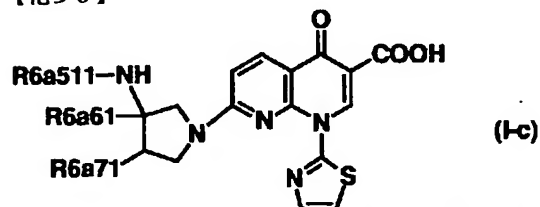
【0078】抗腫瘍剤として特に好適な本発明にかかわる化合物は、下記一般式 (I-c) で表される化合物、

17

その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物である。

【0079】

【化30】



【0080】(式中、R6a511は低級アルキル基であり、R6a61 およびR6a71 は、同一または異なり、水素原子、低級アルコキシ基または低級アルキル基を意味する。)

【0081】一般式(I-c)で表される化合物の構造上の特徴は、(1)1, 8-ナフチリジン骨格を基本とし、(2)1位に2-チアゾリル基が結合されており、(3)3位がカルボキシル基であり、(4)4位がオキソ基であり、(5)5位および6位にフッ素原子の如き置換基が存在せず、(6)7位に特定の置換基を有する1-ピロリジニル基が結合されている、ことにあり、特に1位と7位の置換基の組み合わせと6位にフッ素原子を含まない点にある。

【0082】一般式(I-c)に包含される具体的化合物としては、例えば、1, 4-ジヒドロ-7-(3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩が挙げられる。

【0083】本発明にかかわる化合物は、具体的には後記実施例に記載されているが、この他に以下の化合物、その立体異性体もしくは光学異性体またはこれらの生理的に許容される塩、あるいは前記のいずれかの水和物もしくは溶媒和物が挙げられる。

【0084】7-(3-アミノ-4-フルオロ-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸

【0085】7-(3-アミノ-4-メトキシ-3-メチル-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸

【0086】5, 8-ジヒドロ-2-(3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド[2, 3-d]ピリミジン-6-カルボン酸

【0087】8-(4-フルオロ-2-チアゾリル)-5, 8-ジヒドロ-2-(3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-5-オキソピリド[2, 3

18

-d]ピリミジン-6-カルボン酸

【0088】5-アミノ-1-(4-フルオロ-2-チアゾリル)-1, 4-ジヒドロ-7-(3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸

【0089】5-アミノ-7-(1-アミノ-3-アザビシクロ[3. 1. 0]ヘキサ-3-イル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸

10 【0090】以下において示されることもある立体構造は、特に断らないかぎり、絶対的なものではなく相対的なものである。そして、以下の表中の「立体」の欄は7位の相対的な立体構造を示し、光学活性な化合物については(+) (-)もしくは(R) (S)で表すことにする。

【0091】また、以下において用いられることもある記号は次の意味を有する。

Me:メチル基、

Et:エチル基、

20 Ac:アセチル基、

Bz:ベンジル基、

Ph:フェニル基、

Bu:ブチル基、

t-:tert-。

【0092】

【試験例】つぎに本発明にかかわる化合物の抗腫瘍活性について、試験例を挙げて説明する。市販抗癌剤たるエトポシド(EP)および市販抗菌剤たるシプロフロキサシン(CPFX)およびエノキサシン(ENX)を対照として用いた。

【0093】試験例 1: P388リンパ性マウス白血病細胞に対する抗腫瘍活性

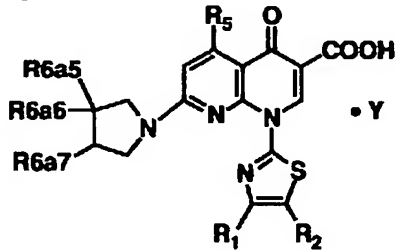
【0094】P388リンパ性マウス白血病細胞を用い、MTT [3-(4,5-dimethylthiazol-2-yl)-2,5-diphenyltetrazolium bromide] 法により、試験化合物の抗腫瘍活性を試験した。

【0095】1000~2000個のP388リンパ性マウス白血病細胞と所定濃度の試験化合物を含む培養液の0.1 mlずつを96穴プレートに各穴に加え、37℃、5%炭酸ガス条件下で72時間培養した。培養後、MTT (5 mg/ml) 溶液の0.02 mlずつを各穴に添加し、更に4時間培養した。培養液を遠心分離(4℃、2000 rpm × 20分)し、上清を吸引除去した。ついで0.1 mlのジメチルスルホキシドを各穴に加えて形成されているフォルマザン(formazan)を溶解し、更に0.1 mlのジメチルスルホキシドを加えた。この溶液の吸光度(OD)をマルチスキャンバイクロメトリック(主波長570 nm、副波長690 nm)で測定した。未処理細胞(コントロール)の吸光度を100%とし、最小二乗法により50%増殖抑制濃度(IC50: μg/ml)を算出した。

【0096】結果を以下の第1表～第9表に示す。なお、対照化合物のデータは第9表に示されている。 * 【0098】

【表1】

【0097】第1表 P388リンパ性マウス白血病細胞に対する抗腫瘍活性
【化31】



10

*

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
H-1-1	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス	H	0.0107
	1	化合物H-1-1-1のエチルエステル							0.0177
H-1-2	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス +体	H	0.00641
H-1-3	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス -体	H	0.0200
H-1-4	1	H	H	NHMe	OMe	H	シス	H	0.0200

* : 1 = HCl

【0099】

※30※【表2】

21
第1表のつづき

22

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
H-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス	H	0.0178
H-2-1	2	化合物H-2のエチルエステル							0.0714
H-3	1	H	H	NH ₂	H	H		H	0.0103
H-3-1	3	化合物H-3のエチルエステル							0.0193
H-4	1	H	H	NHMe	H	Me		H	0.0175
H-5	1	H	H	NHMe	Me	H	トランス	H	0.0117
H-6	1	H	H	NHMe	H	H		H	0.0105
H-7	1	H	H	NH ₂	H	Me	トランス	H	0.00955

*: 1=HC1、 2=1/2 HC1、 3=1/5 HC1

【0100】

* * 【表3】

第1表のつづき

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
H-8	1	H	H	NH ₂	Me	Me	トランス	H	0.0195
H-9	1	H	H	NH ₂	H	H		NH ₂	0.00809
H-10	1	H	H	NH ₂	H	Me		H	0.0192
H-11	1	H	H	NHEt	OMe	H	トランス	H	0.0252
H-12	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス	NH ₂	0.0157
H-13	1	F	H	NHMe	OMe	H	トランス	H	0.0344
H-14	1	F	H	NH ₂	H	Me		H	0.0149
H-15	1	H	Cl	NH ₂	H	H		H	0.124
H-16	1	H	H	CH ₃ - NHEt	H	H		H	0.126
H-17	1	H	H	NH ₂	H	H		CF ₃	0.0980
H-18	1	H	H	NH ₂	H	H		Cl	0.487

*: 1=HC1

【0101】

* * 【表4】

第1表のつづき

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
H-19	1	H	H	CH ₂ NH ₂	Cl	H	シス	H	0.130
H-20	1	H	H	NHMe	Me	H	トランス	H	0.0201
H-21	1	H	H	NH-L-Ala	H	H		H	0.0166
H-22	-	H	H	OH	H	H	S	H	0.0347
H-23	-	H	H	OH	H	CF ₃		H	0.176
H-24	-	F	H	NH ₂	H	H		NH ₂	0.00316
H-25	-	H	H	H	H	H		H	0.0663
H-26	1	F	H	NH ₂	H	H		H	0.00413

*: 「-」=遊離体、 1=HCl

【0102】

※【0105】

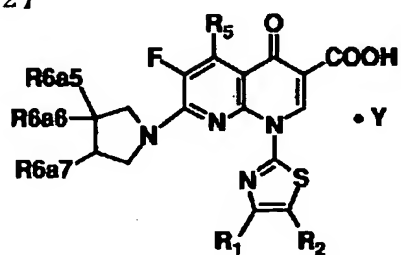
【0103】第2表 P388リンパ性マウス白血病

【表5】

細胞に対する抗腫瘍活性

【0104】

【化32】



30

※

25

26

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	Rad7	R6a6	立体	R5	IC50
2F-1	1	H	H	NH ₂	H	H		H	0.0211
2F1-1	1	H	H	NH ₂	H	H	R	H	0.0161
2F1-2	1	H	H	NH ₂	H	H	S	H	0.0277
2F1-3	1	H	H	NH- L-Ala	H	H		H	0.0402
2F-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス	H	0.0377
2F2-1	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス +体	H	0.0227
2F2-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス -体	H	0.0684
2F-3	1	H	H	NH ₂	H	Me		H	0.0259
2F-4	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス	H	0.0177

*: 1=HC1

【0106】

* * 【表6】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	I C 5 0
2F-5	1	H	H	NH ₂	OBt	H	トランス	H	0.0551
2F-6	1	H	H	NHBz	OH	H	トランス	H	0.909
2F-7	1	H	H	NH ₂	OMe	H	シス	H	0.0840
2F-8	1	H	H	NH ₂	Me	H	トランス	H	0.0109
2F-9	1	H	H	NH ₂	Me	H	シス	H	0.0568
2F-10	1	H	H	CH ₂ OH	H	NH ₂		H	0.837
2F-11	1	H	H	N(Me) ₂	H	H		H	0.0568
2F-12	-	H	H	CH ₂ NH ₂	H	H		H	0.101
2F-13	1	H	H	CH ₂ NH ₂	Cl	H	シス	H	0.156
2F13-1	-	H	H	CH ₂ NH-Ac	Cl	H	シス	H	0.543

* : 「-」 = 遊離体、 1 = HCl

* * 【表7】

【0107】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
2F-14	—	H	H	OH	H	H		H	0.0362
2F14-1	—	H	H	OH	H	H	R	H	0.0650
2F14-2	—	H	H	OH	H	H	S	H	0.0203
2F-15	—	H	H	OH	OMe	H	トランス	H	0.245
2F-16	—	H	H	OH	N ₃	H	トランス	H	0.0810
2F-17	—	H	H	OMe	N ₃	H	トランス	H	0.217
2F-18	—	H	H	H	H	H		H	0.0942
2F-19	1	H	Br	NH ₂	H	H		H	0.085
2F-20	1	H	Cl	NH ₂	H	H		H	0.0937
2F-21	1	Me	H	NH ₂	H	H		H	0.0510

* : 「—」 = 遊離体、 1 = HCl

* * 【表8】

【0108】

31
第2表のつづき

32

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
2F-22	1	H	Me	NH ₂	H	H		H	0.258
2F-23	1	Me	Me	NH ₂	H	H		H	0.184
2F-24	1	Ph	H	NH ₂	H	H		H	0.0521
2F-25	1	t-Bu	H	NH ₂	H	H		H	0.877
2F-26	1	H	化33	NH ₂	H	H		H	0.0910
2F26-1	1	化合物2F-26のエチルエステル							0.0443
2F-27	1	化33		NH ₂	H	H		H	0.0488
2F-28	-	化33	H	NH ₂	H	H		H	0.00863
2F-29	1	H	OMe	NH ₂	H	H		H	0.346

*: 「-」=遊離体、 1=HCl

【0109】

* * 【表9】

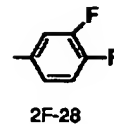
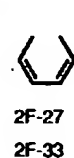
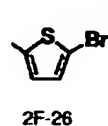
第2表のつづき

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	IC50
2F-30	1	H	H	NH ₂	H	H	S	NH ₂	0.0144
2F-31	-	Me	H	OH	H	H	S	H	0.0968
2F-32	-	Ph	H	OH	H	H	S	H	0.151
2F32-1	-	化合物2F-32のエチルエステル							0.0161
2F-33	-	化33		OH	H	H	S	H	0.382
2F-34	4	H	Cl	CH ₂ NH ₂	H	H		H	0.160

*: 「-」=遊離体、 1=HCl、 4=1/2 H₂SO₄

【0110】
【化33】

※
※



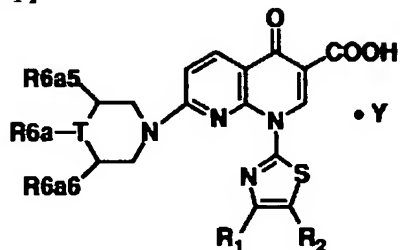
33

34

【0111】第3表 P388リンパ性マウス白血病 *【0113】
細胞に対する抗腫瘍活性 【表10】

【0112】

【化34】



10

*

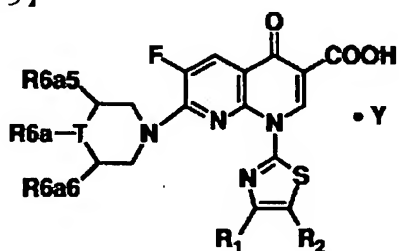
化合物	Y*	R1	R2	R6a	R6a5	R6a6	立体	T	IC50
3H-1	-	H	H	非存在	H	H		O	0.117
3H-2	1	H	H	H	Me	Me	シス	N	0.0806
3H-3	1	H	H	H	H	H		N	0.0565
3H-4	1	H	H	H	NHMe	H		CH	0.535

*: 「-」=遊離体、 1=HCl

【0114】第4表 P388リンパ性マウス白血病 ※【0116】
細胞に対する抗腫瘍活性 【表11】

【0115】

【化35】



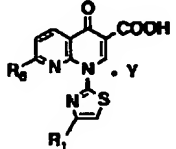
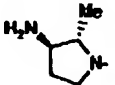
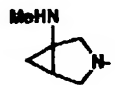
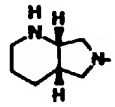
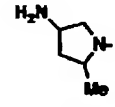
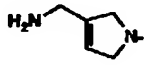

30

※

化合物	Y*	R1	R2	R6a	R6a5	R6a6	立体	T	IC50
4F-1	1	H	H	CH ₂ NH ₂	H	H		CH	0.654
4F-2	4	H	Br	Me	H	H		N	0.894
4F-3	4	H	Cl	Me	H	H		N	0.631
4F-4	-	H	H	H	H	H		N	0.244
4F-5	-	H	H	Me	H	H		N	0.247

*: 「-」=遊離体、 1=HCl、 4=1/2 H₂SO₄

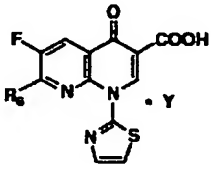
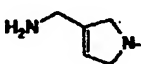
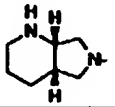
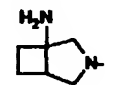
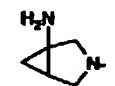
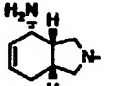
【0117】第5表 P388リンパ性マウス白血病 * 【0118】
細胞に対する抗腫瘍活性 * 【表12】

化合物				IC50
	R1	R6	Y	
5H-1	H		HCl	0.0939
5H-2	H		HCl	0.00402
5H-3	H		HCl	0.0169
5H-4	H		HCl	0.114
5H-5	H		HCl	0.0638
5H-6	F		HCl	0.00360

【0119】第6表 P388リンパ性マウス白血病 ※ 【0120】
細胞に対する抗腫瘍活性 ※ 【表13】

37

38






化合物			IC50
	R6	Y	
6F-1		HCl	0.0838
6F-2		—	0.304
6F-3		HCl	0.0379
6F-4		HCl	0.0225
6F-5		HCl	0.150

【0121】

30【表14】第6表のつづき

39

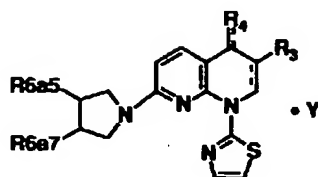
40

化合物	R8	Y	IC50
6F-6		—	0.402
6F-7		HCl	0.0516
6F-8		HCl	0.438
6F-9		HCl	0.0495
6F-10		HCl	0.261

【0122】第7表 P388リンパ性マウス白血病 細胞に対する抗腫瘍活性 * 【0124】
【表15】

【0123】

【化36】



30

*

化合物	2-3 位間の 結合	R3	R4	R6a5	R6a7	* Y	立体	IC50
7H1	二重	CHO	O=	NHMe	OMe	1	トランス	0.0309
7H2	単	CH ₂ OH	OH	NHMe	OMe	—	トランス	0.100
7H3	二重	CO ₂ (CH ₂) ₂ - OH	O=	NHMe	OMe	5	トランス	0.0546
7H4	二重	化37	O=	NHMe	OMe	6	トランス	0.593
7H5	二重	CH ₂ OH	O=	NHMe	OMe	1	トランス	0.0551

*: 「—」=遊離体、 1=HCl、 5=4/3 CF₃COOH、 6=3/2 HCl

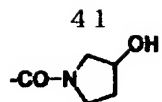
【0125】

【化37】

50

(22)

特開平9-221424



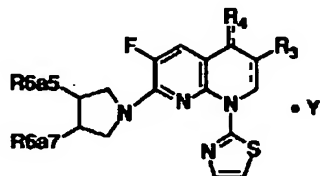
*【0128】
【表16】

42

【0126】第8表 P388リンパ性マウス白血病
細胞に対する抗腫瘍活性

【0127】

【化38】



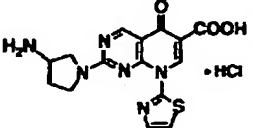
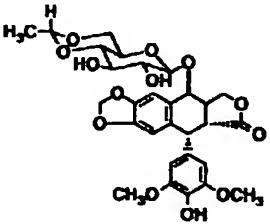
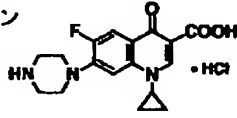
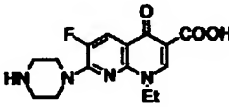
10

*

化合物	2-3 位間の 結合	R3	R4	R6a5	R6a7	* Y	立体	IC50
8P1	二重	CONH ₂	O=	NH ₂	H	7		0.269
8P2	二重	H	O=	NH ₂	H	7		0.175
8P3	二重	Bz	O=	NH ₂	H	7		0.0718
8P4	二重	CHO	O=	NH ₂	H	1		0.0212
8P5	二重	OH	O=	NH ₂	H	7		0.168

*: 1=HC1、 7=CF₃COOH

【0129】第9表 P388リンパ性マウス白血病 30※【0130】
細胞に対する抗腫瘍活性 ※ 【表17】

化 合 物	IC ₅₀
化合物9N-1 	0.0466
エトポシド (EP) 	0.0085
シプロフロキサシン (CPFX) 	32.5
エノキサシン (ENX) 	25.2

【0131】第1表～第9表に示すように、P388リンパ性マウス白血病細胞に対する本発明にかかわる化合物のin vitroにおける抗腫瘍活性(IC₅₀)は、優れている。一方、第9表に示すように、市販抗菌剤たるシプロフロキサシンならびにエノキサシンは、実質的に抗腫瘍活性をもたない。

【0132】試験例 2：ヒト癌細胞に対するin vitroにおける抗腫瘍活性

【0133】500～2000個のヒト癌細胞を含む培養液の0.1 mlずつを96穴プレートの各穴に加え、37℃、5%炭酸ガス条件下で約20時間培養した。培養後、所*

* 定濃度の試験化合物の溶液を添加し、更に72時間培養した。培養後、MTT (5 mg/ml) 溶液の0.01 mlずつを各穴に添加し、更に4時間培養した。培養液の上清を吸引除去し、ついで0.1 mlのジメチルスルホキシドを各穴に加えて形成されているフォルマザンを溶解し、更に0.1 mlのジメチルスルホキシドを加えた。この溶液について、試験例1と同様にして50%増殖抑制濃度(IC₅₀ : μg/ml)を算出し、つぎの第10表に示す結果を得た。

【0134】

【表18】

45
第10表 ヒト癌細胞に対する抗腫瘍活性

46

化 合 物	ヒト癌細胞						
	ヒト鼻 咽腔癌 KB	ヒト 黒色腫 EMV-2	ヒト胃 癌AZ -521	ヒト胃 癌MK N45	ヒト結 腸癌 W1Dr	ヒト子 宮頸癌 C-33A	ヒト肺 癌 A-427
H1-1-1	0.110	0.131	0.0561	0.150	0.379	0.137	0.0871
H-1-2	0.0873	0.114	0.0396	0.155	0.357	0.0828	0.0925
H-1-3	0.208	0.234	0.110	0.222	0.503	0.148	0.107
H-1-4	0.147	0.197	0.0985	0.131	0.273	0.143	0.158
H-2	0.309	0.382	0.331	0.579	1.88	0.314	0.169
H-3	0.153	0.210	0.181	0.364	1.08	0.184	0.0588
H-4	0.172	0.187	0.100	0.199	0.392	0.144	0.194
H-5	0.0805	0.0944	0.0433	0.0978	0.218	0.106	0.0927
H-6	0.0987	0.122	0.0622	0.160	0.381	0.156	0.0832

表中の数字は IC_{50} ($\mu g/ml$) を示す。

* * 【表19】

【0135】

化 合 物	ヒト癌細胞						
	ヒト鼻 咽腔癌 KB	ヒト 黒色腫 EMV-2	ヒト胃 癌AZ -521	ヒト胃 癌MK N45	ヒト結 腸癌 WiDr	ヒト子 宮頸癌 C-33A	ヒト肺 癌 A-427
H-7	0.111	0.139	0.0719	0.112	0.314	0.105	0.0933
7-H-1	0.179	0.214	0.0307	0.144	0.264	0.161	0.0749
2F-1	0.354	0.463	0.185	0.396	1.77	0.234	0.212
2F1-3	0.542	0.694	0.258	0.659	2.51	0.415	0.399
2F-2	0.620	0.700	0.247	0.487	3.09	0.391	0.428
2F-3	0.409	0.650	0.233	0.450	1.10	0.328	0.380
E P	0.201	0.298	0.080	0.490	1.63	0.084	0.095

表中の数字は IC_{50} ($\mu g/ml$)を示す。

【0136】第10表に示すように本発明にかかわる化合物のヒト癌細胞に対するin vitroにおける抗腫瘍活性(IC_{50})は優れている。特に、本発明にかかわるH系化合物、すなわち6位が非置換体の化合物は、市販抗癌剤たるエトポシド(E P)と同等以上の抗腫瘍活性を示した。

【0137】試験例 3: P388リンパ性マウス白血病細胞移植マウスにおける延命効果

【0138】 1×10^6 個のP388リンパ性マウス白血病細胞をSLC:BDF₁マウス(8~10週齢, 雄, 1群7匹)の腹腔内に移植した。試験化合物(薬剤)を0.1 *

薬剤投与群の生存日数中央値

$$\text{延命率(ILS)} = \left(\frac{\text{薬剤投与群の生存日数中央値}}{\text{対照群の生存日数中央値}} - 1 \right) \times 100$$

【0140】薬効の判定は米国の国立癌研究所の基準に従って行った。すなわち、延命率が $\geq 75\%$ 、++(著効); $20 \sim 74\%$ 、+(有効); $\leq 19\%$ 、-(無効)

* N-NaOHに溶解するか、または0.4%カルボキシメチルセルロース溶液に懸濁し、これを各投与濃度になるように蒸留水または0.4%カルボキシメチルセルロース溶液で希釈した。各溶液の0.2 mlを移植の翌日(1日目)と5日目の2回、腹腔内(ip)に投与した。30日間にわたってマウスの生死を観察し、各群の生存日数中央値を求め、下記式により延命率(ILS:%)を算出した。

【0139】

【数1】

※効)と判定した。結果を第11表に示す。

【0141】

※40 【表20】

第11表 P388リンパ性白血病細胞移植マウスにおける延命効果

化合物	投与量 (mg/kg)	延命率(%) (溶液)	延命率(%) (懸濁液)	効果の判定
H1-1-1	50	> 275		++
	25	200		++
	12.5	150	175	++
	6.25	125		++
	3.13	100	88	++
	1.56	63		+
	0.78	50		+
H-1-2	25	> 275		++
	12.5	> 275	213	++
	6.25	175		++
	3.13	125	113	++
	1.56	88		++
	0.78	50		+
H-1-3	50	> 275	200	++
	25	200		++
	12.5	138	125	++
	6.25	88		++
	3.13	63	63	+

【0142】

* * 【表21】

第11表のつづき

H-1-4	12.5 3.13		100 25	++ +
H-2	50 25 12.5 6.25 3.13 1.56	> 275 213 125 100 88 50	238 138 63	++ ++ ++ ++ ++ +
H-3	25 12.5 6.25 3.13 1.56	> 275 188 113 75 63	175 88	++ ++ ++ ++ +
H-4	25 12.5 6.25 3.13	150 125 88 63	125 63	++ ++ ++ +
H-5	12.5 6.25 3.13 1.56	188 150 113 50	188 88	++ ++ ++ +

【0143】

* * 【表22】

第11表のつづき

H-6	50		> 275	++
	25	225		++
	12.5	150	200	++
	6.25	138		++
	3.13	100	100	++
	1.56	63		+
H-7	50		188	++
	12.5		100	++
	3.13		75	++
7H-1	50		225	++
	12.5		150	++
	3.13		88	++
2F-1	50	>300		++
	25	125		++
	12.5	89		++
2F1-3	50	163		++
	25	125		++
	12.5	88		++

【0144】

* * 【表23】

第11表のつづき

2F-2	25	> 275		++
	12.5	138		++
	6.25	75		++
2F-3	50	> 275		++
	25	175		++
	12.5	113		++
EP	25	> 275		++
	12.5	150		++
	6.25	100		++
	3.13	75		++
	1.56	50		+

【0145】第11表に示すように、P388リンパ性マウス白血病細胞を移植したマウスに対する本発明にかかわる化合物による延命効果は優れている。

【0146】試験例 4: コロン26マウス腫瘍細胞移植マウスにおける腫瘍増殖抑制効果

【0147】SLC: ODF₁ 雌性マウス(7~9週齢, 1群7匹)の腹部皮内にコロン26マウス腫瘍細胞の2%ブライ(brei)を0.1 ml 移植した。試験化合物(薬剤) ※50

※を0.1 N-NaOHで溶解し、これを各投与濃度になるように蒸留水で希釈した。各溶液の0.2 ml を移植の翌日(1日目)より9日目まで1日1回、腹腔内(ip)に投与した。移植後、21~22日目の腫瘍径より推定腫瘍重量を求め、下記式より、対照群に対する薬剤投与群の腫瘍増殖抑制率(IR: %)を算出し、第12表の結果を得た。

【0148】

【数2】

$$\text{腫瘍増殖抑制率(IR)} = \left(1 - \frac{\text{薬剤投与群の平均腫瘍重量}}{\text{対照群の平均腫瘍重量}}\right) \times 100$$

【0149】

* * 【表24】

第12表 コロン26マウス腫瘍細胞移植マウスにおける腫瘍増殖抑制効果

化合物	投与量 (mg/kg)	腫瘍増殖抑制率 (%)
H-1-1-1	1.56	86
H-1-2	1.10	69
H-1-3	1.56	50
	2.21	75
H-1-4	3.13	61
H-2	12.5	79
H-3	3.13	77

【0150】

※ ※ 【表25】

第12表のつづき

化合物	投与量 (mg/kg)	腫瘍増殖抑制率 (%)
H-4	1.56	64
	3.13	89
H-5	1.56	78
H-6	1.56	71
H-7	1.56	61
	3.13	95
7H-1	0.78	50
	1.56	58
2F-1	6.25	62
2F1-3	7.5	68
2F-2	6.25	59
2F-3	6.25	55
エトボシド	12.5	57

【0151】第12表に示すように、コロシマウス腫瘍細胞を移植したマウスに対する本発明にかかわる化合物の腫瘍増殖抑制効果(IR)は優れている。

【0152】以下の試験例5~9は、ヒト癌細胞をヌードマウスに移植し、これにNaOHを含む水溶液で溶解した試験化合物を投与し、癌細胞増殖抑制の程度の強さを観察したものである。

【0153】以下の試験例5~9の結果は第1図~第5図に示されており、そこには試験例4で説明した腫瘍増殖抑制率(IR)の経日変化が示されている。また、各図には各化合物の投与量(mg/kg/day)および観察最終日での腫瘍増殖抑制率も示されている。

【0154】ここで説明の便宜上、試験化合物のヌードマウスへの投与スケジュールについて述べる。ヌードマウスにヒト癌細胞を移植した日からx日後に試験化合物*

*をy日間投与〔腹腔内投与(ip)〕し、その後、z日間投薬を中止(休薬)し、その後、再び試験化合物をy日間投薬したとき、投薬(y日間)および休薬(z日間)のサイクルを「クール(course)」と名付けた。この場合の投薬スケジュールは次の記号により表されるものとする。

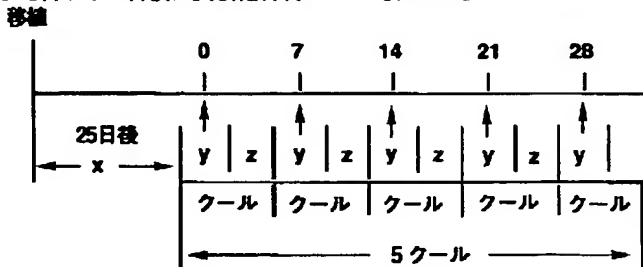
【0155】〔(x)(y)(z)(クール)(ip)〕

【0156】つぎに例を挙げてこの記号について説明する。但し、矢印は投薬日を示す。

【0157】〔例〕移植後25日目に1回投薬(ip)し、その後6日間の休薬期間をもうけた後、再度1回投薬する。これを5回繰り返す。

【0158】

【表26】



〔(25)(1)(6)(5クール)(ip)〕

【0159】試験例 5: ヒト鼻咽腔癌細胞移植ヌードマウスに対する抗腫瘍効果

【0160】以下の条件に従って実験を行った。

実験条件:

使用動物 : 雌性 BALB/c ヌードマウス(9~14週齢、1群5~7匹)。

使用癌細胞 : ヒト鼻咽腔癌KB。

癌細胞の移植: $2 \sim 2.5 \times 10^6$ 個の癌細胞をマウスの腹部皮内に移植。

投薬スケジュール: [(5)(1)(6)(6クール)(ip)]。

結果: 第1図。

【0161】試験例 6: ヒト乳癌細胞移植ヌードマウスに対する抗腫瘍効果

【0162】以下の条件に従って実験を行った。

実験条件:

使用動物 : 雌性 BALB/c ヌードマウス(7~9週齢、1群5~7匹)。

使用癌細胞 : ヒト乳癌MX-1。

癌細胞の移植: 2 mm^3 の癌組織片をマウスの背部皮下に移植。

投薬スケジュール: [(15~23)(1)(6)(6クール)(ip)]。

結果: 第2図。

【0163】試験例 7: ヒト結腸癌細胞移植ヌードマウスに対する抗腫瘍効果

※【0164】以下の条件に従って実験を行った。

実験条件:

使用動物 : 雌性 BALB/c ヌードマウス(9週齢、1群6匹)。

使用癌細胞 : ヒト結腸癌WiDr。

癌細胞の移植: 2.5×10^6 個の癌細胞をマウスの腹部皮内に移植。

投薬スケジュール: [(7)(1)(6)(6クール)(ip)]。

結果: 第3図。

【0165】試験例 8: ヒト黒色腫移植ヌードマウスに対する抗腫瘍効果

【0166】以下の条件に従って実験を行った。

実験条件:

使用動物 : 雌性 BALB/c ヌードマウス(8~15週齢、1群6~7匹)。

使用癌細胞 : 黒色腫HMV-2。

癌細胞の移植: $2.5 \sim 4.4 \times 10^6$ 個の癌細胞をマウスの腹部皮内に移植。

投薬スケジュール: [(8~10)(1)(6)(9クール)(ip)]。

結果: 第4図。

【0167】試験例 9: ヒト肺癌移植ヌードマウスに対する抗腫瘍効果

【0168】以下の条件に従って実験を行った。

※50 実験条件:

59

60

使用動物 : 雌性 BALB/c ヌードマウス (13週齢、1群6匹)。

使用癌細胞 : ヒト肺癌LX-1。

癌細胞の移植 : 2mm³ の癌組織片をマウスの背部皮下に移植。

投薬スケジュール : [(19~26)(1)(6)(5~6クール)(ip)]。

結果 : 第5図。

【0169】以上の第1図~第5図に示すように本発明にかかわる化合物は、ヌードマウスに移植したヒト癌細胞の増殖を顕著に抑制した。

*【0170】試験例 10 : 急性毒性

【0171】マウスに所定濃度の試験液を投与(0.1ml/体重10g)し、投与後14日目におけるマウスの死亡率からLD₅₀値を算出し、次表の結果を得た。なお、次表において、H系化合物については雌性BALB/c CrSlcマウス(1群5~10匹、10週齢)に対する毒性を、またF系化合物については雌性JCL:ICRマウス(1群5~10匹)に対する毒性をみた。

【0172】

【表27】

第13表 急性毒性(LD₅₀:mg/kg)

化合物	腹腔内投与(ip)	静脈内投与(iv)
H-1-1-1	93.2	——
H-2	135	——
H-3	55.2	119
H-4	——	100
H-5	——	66.7
2F-1	123	71
2F1-3	123	81
2F-2	141	115
2F-3	141	123
E P	71	123

【0173】第13表に示すように、本発明にかかわる化合物の急性毒性は、市販抗癌剤たるエトポシド(E P)と同程度である。

【0174】以上の試験結果に示すとおり、本発明にかかわる化合物は、リンパ性白血病腫瘍の如き非固形腫瘍のみならず、例えば肺、乳、胃、子宮、皮膚、腸、膀胱、鼻咽などの各組織に発生する各種の固形腫瘍に対して顕著な抗腫瘍活性を示す。また、本発明にかかわる化合物の安全性も高い。従って、本発明にかかわる化合物はヒト腫瘍の治療剤または予防剤として有用である。

【0175】本発明にかかわる化合物の投与量は、化合物の腫瘍抑制作用量であり、その薬力学的特性、投与方法、症状・年齢、処置形式(予防又は治療)などにより異なる。通常、1日につき、体重1kg当り約0.4mg~約20mg、好ましくは約1mg~約10mg、特に※50

※好ましくは3~6mgである。例えば、体重約50kgの患者には、1日当り合計約20mg~約1g、好ましくは50mg~500mg、特に好ましくは150mg~300mgの活性成分が投与される。1日に2~4回に分割投与してもよい。投与経路は経口、非経口のいずれでもよいが、非経口投与が推奨される。

【0176】本発明にかかわる化合物は、製剤の形で投与されるのが一般的である。これらの製剤は、本発明にかかわる化合物と製剤担体とを配合することにより調製できる。例えば、非経口投与製剤たる液剤における製剤担体としては溶剤が必須の成分であり、このほか等張化剤、可溶化剤、無痛化剤、pH調節剤、緩衝剤、保存剤などの補助成分が、適宜、配合される。

【0177】溶剤としては、水が一般的に用いられ、プロピレングリコールの如き有機溶媒または水と有機溶媒

61

との混合物も用いられる。

【0178】等張化剤としてはソルビットやマンニットの如き糖類、塩化ナトリウムなどが挙げられ、糖類が好適である。

【0179】pH調節剤としては水酸化ナトリウムの如き塩基または塩酸やリン酸の如き酸が挙げられる。

【0180】可溶化剤としてはポリソルベート80やアルコニックF68の如き界面活性剤、または、乳酸、メタンスルホン酸などの本発明にかかわる化合物と酸付加塩を形成しうる有機酸などが挙げられる。

【0181】無痛化剤としては塩酸リドカインや塩酸プロカインなどが、保存剤としてはベンジルアルコールなどが、安定化剤としてはアスコルビン酸の如き抗酸化剤が、緩衝剤としてはリン酸、クエン酸、乳酸などの酸の塩などがそれぞれ挙げられる。

【0182】注射剤や輸液剤の如き液剤は本発明にかかわる化合物を溶剤に溶解または懸濁、好ましくは溶解し、所望により溶解もしくは懸濁の前もしくは後にその他の補助成分を配合することにより調製できる。凍結乾燥剤は、これらの液剤を凍結乾燥することにより調製でき、投与するとき溶剤で再溶解または再懸濁される。

【0183】また、錠剤やカプセル剤、顆粒剤、細粒剤、散剤の如き固形製剤における担体としては、本発明化合物と反応せず、当分野で使用されているものならびにいずれでもよいが、例えば、デンプン、マンニット、結晶セルロース、カルボキシメチルセルロースなどが使用される。

【0184】なお、これらの製剤には、本発明にかかわる化合物とは別に、治療上有効な他の医薬成分を更に含有していてもよい。

【0185】

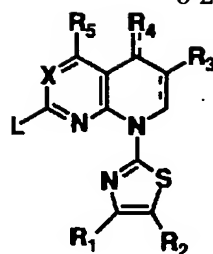
【製造方法】つぎに本発明にかかわる化合物の製造方法について説明する。本発明にかかわる化合物は、基本的には、抗菌性ピリドンカルボン酸の製造方法とほぼ同様な方法により製造できる。以下には、代表的な製造方法である7位置換法による製造方法を説明する。その他の製造方法については、後記製造例において詳細に説明する。

【0186】7位がN-C結合、S-C結合またはO-C結合により母核と結合している本発明にかかわる化合物は、次の一般式(II)

【0187】

【化39】

62



(II)

【0188】(式中、Lは脱離しうる基であり、—、R₁、R₂、R₃、R₄、R₅ およびXは前掲と同じものを意味する。)で表される化合物またはこれらの塩と、置換基R₆に対応するアミン類、チオール類またはアルコール類とを反応させることにより製造することができる。

【0189】式(II)の脱離しうる基(L)は、前記アミン類などと置換して脱離し得るものならびにいずれでもよく、例えば、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルキルチオ基、低級アルキルスルフィニル基、低級アルキルスルホニル基、アリルスルホニル基、低級アルキルスルホニルオキシ基、アリルスルホニルオキシ基などが挙げられ、特にフッ素原子や塩素原子の如きハロゲン原子が好適である。

【0190】また、一方の原料たるアミン類は、先に説明した置換基R₆に含まれるmが0である(a)群の単環性アミノ基、(b)群の二環性アミノ基、iが0である(d)群のアミノ基などに対応するものがその例として挙げられる。チオール類やアルコール類としては、置換基R₆に含まれるR_{6c5}がSやOでありhが1である(c)群やR_{6d1}がSでありiが1である(d)群に含まれる基に対応するものが例示される。

【0191】化合物(II)とアミン類などとの反応は、無溶媒下または適当な溶媒中、好ましくは塩基の存在下、10~150℃の温度範囲で実施することができる。溶媒としては、アセトニトリルや水、エタノール、ピリジン、ジメチルスルホキシド、1-メチル-2-ピロリドンなどが使用される。塩基は酸受容体として機能するものであり、例えば、トリエチルアミン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセンまたは炭酸ナトリウムや炭酸水素ナトリウムなどの炭酸塩、水素化ナトリウム等が使用される。アミン類を使用する時は、これを過剰に用いて酸受容体としての役割を兼ねることもできる。

【0192】なお、原料として使用される化合物(I)も新規であり、例えば、後記製造例により製造することができる。

【0193】本法により得られる本発明にかかわる化合物がエステル体である場合、そのエステル部分を常法により加水分解することによりカルボン酸体に変換することができる。また、逆にカルボン酸部分を常法によりエステル化したり、またはカルボキシル基に変換しうる基

に導くこともできる。更に、保護されたアミノ基が存在するときは、常法により、該保護基を脱離することもできる。

【0194】このようにして製造される本発明にかかわる化合物は、常法に従って、単離、精製される。単離・精製条件によって、塩の形、遊離カルボン酸や遊離アミンの形で得られるが、これらは、目的に応じて相互に変換され、所望の化合物が製造できる。

【0195】化合物がラセミ体であるときは、必要なら、公知の方法を適用することにより、それぞれの光学異性体に分離することができる。化合物の立体異性体（シス型-トランス型、R体-S体）や光学活性体（+体や-体）は、必要なら、通常の方法、例えば、分別結晶法やクロマトグラフィー法などにより、互いに分離することができる。

【0196】

【実施例】つぎに実施例を挙げて本発明にかかわる化合物の製造方法について詳細に説明する。なお、以下において、シリーズAの実施例には中間体(II)の製造方法を、シリーズBの実施例には原料アミン類の製造方法を、シリーズCの実施例には目的物(I)の製造方法を、シリーズDの実施例には製剤の製造方法を、それぞれ具体的に説明する。

【0197】シリーズA：中間体(II)の製造法

【0198】実施例A-1：--中間体(II)の製造--

7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル

【0199】(1) 2, 6-ジクロロピリジン(20 g)をテトラヒドロフラン(200ml)に溶解し、アルゴン気流下、-78℃でn-ブチルリチウム(1.6M)のn-ヘキサン溶液(84.5ml)を30分で滴下した。同温度で1時間攪拌後、大過剰の二酸化炭素(固体)を加えた。1時間攪拌後、-10℃まで昇温させ、水、塩酸を順次加え、pH1~2となし、酢酸エチルで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し乾固させた。得られた固体に塩化チオニル(40ml)を加え、3時間加熱還流した。過剰の塩化チオニルを減圧留去し、粗生成物を減圧蒸留して、2, 6-ジクロロニコチン酸クロリド(19.8g)を得た。

【0200】沸点：97-99℃/1mmHg；

IR(neat) cm⁻¹：1784

【0201】(2) 金属マグネシウム(5.36g)、マロン酸ジエチルエステル(35.4g)およびエタノール(27ml)から誘導されたエトキシマグネシウムマロン酸ジエチルエステルをテトラヒドロフラン(35ml)およびトルエン(140 ml)からなる混合溶液に溶解する。この溶液を氷冷し、攪拌下、これに前項で得た酸クロリド(44.9g)を含むテトラヒドロフラン(19ml)

およびトルエン(32ml)からなる混液を滴下した。滴下終了後、室温で一夜攪拌した。減圧濃縮し、残渣に塩酸水を加え、酢酸エチルで抽出した。これを無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して油状物を得た。これに水(190 ml)およびp-トルエンスルホン酸(0.1 g)を加えて2時間還流した。冷却後、クロロホルムで抽出し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して油状物を得た。粗生成物を減圧蒸留して2, 6-ジクロロニコチン酸エチルエステル(45.2 g)を得た。沸点：135-140℃/2mmHg

【0202】(3) 前項(2)で得た化合物(44.9 g)、無水酢酸(43.8g)およびオルトギ酸エチル(3.77g)からなる混合物を1時間還流した。減圧乾固し、氷冷下、ジイソプロピルエーテル(500 ml)および2-アミノチアゾール(20g)を加え、室温で5時間攪拌した。析出結晶を濾取して2-(2, 6-ジクロロニコチンイル)-3-(2-チアゾリルアミノ)アクリル酸エチルエステル(52.8g)を得た。

【0203】融点：119-122℃(ジイソプロピルエーテルから再結晶)；

IR(KBr) cm⁻¹：1700

【0204】(4) 前項(3)で得た化合物(51.7 g)をジオキサン(310 ml)に溶解し、炭酸カリウム(21.4g)を加えて、60℃で1時間攪拌した。氷水を加えたのち10%塩酸水で中和し、析出する結晶を濾取した。クロロホルムおよびジイソプロピルエーテルの混液から再結晶して7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(44.6g)を得た。

【0205】融点：176-177℃；

IR(KBr) cm⁻¹：1724；

NMR(CDC1₃) δ：1.43(t, 3H, J=6.5 Hz), 4.45(q, 2H, J=6.5 Hz), 7.38(d, 1H, J=3.5 Hz), 7.52(d, 1H, J=8.5 Hz), 7.75(d, 1H, J=3.5 Hz), 8.78(d, 1H, J=8.5 Hz), 10.00(s, 1H)

【0206】実施例A-2：--中間体(II)の製造--

7-クロロ-1-(4-フルオロ-2-チアゾリル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル

【0207】実施例1(4)で得たエステル(250 mg)、N-フルオロ-2, 6-ジクロロピリジニウムテトラフルオロボレート(240 mg)および1, 2-ジクロロエタン(10ml)からなる混合物を2日間加熱還流した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液：クロロホルム)で精製し、酢酸エチルから再結晶して標記化合物(40 mg)を得た。

65

【0208】融点: 174-175℃;
IR (KBr) cm^{-1} : 1700;
NMR (CDCl₃) δ : 1.42 (t, 3H, J=6.5 Hz), 4.45 (q, 2H, J=6.5 Hz), 7.33 (d, 1H, J=3.5 Hz), 7.51 (d, 1H, J=8.5 Hz), 8.78 (d, 1H, J=8.5 Hz), 9.85 (s, 1H)

【0209】実施例A-3: --中間体(II)の製造--

5, 7-ジクロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-
- (2-チアゾリル) -1, 8-ナフチリジン-3-カル
ボン酸

【0210】(1) 4-アミノ-2, 6-ジクロロピ
リジン (5.5 g)、塩化第一銅 (4.4g) および濃塩酸
(50ml) の混合物に、水-塩冷却下、亜硝酸ナトリ
ウム (3.5 g) を少しずつ加えた。同温度で1時間、室
温で1.5時間攪拌後、水を加えてクロロホルムで抽出し
た。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して
2, 4, 6-トリクロロピリジン (5.5 g) を得た。

【0211】IR (neat) cm^{-1} : 1563, 1357, 11
55, 851, 823;

NMR (CDCl₃) δ : 7.31 (s, 2H)

【0212】(2) 前項(1)で得た化合物 (5.5
g) とテトラヒドロフラン (55ml) からなる混合物
に-78℃でn-ブチルリチウム (1.6 M) のn-ヘキ
サン溶液 (20ml) を滴下した。同温度で1時間攪拌
後、大過剰の二酸化炭素 (固体) を加えた。1時間攪拌
後、0℃まで昇温させ、塩酸水を加えて酸性となし、酢
酸エチルで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶
媒を減圧留去して残渣にジイソプロピルエーテルを加
え、結晶を濾取して2, 4, 6-トリクロロニコチン酸
(6.5 g) を得た。

【0213】融点: 138-141℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1715

【0214】(3) 前項(2)で得た化合物 (6.5
g) と塩化チオニル (25ml) からなる混合物を3時
間還流した。過剰の塩化チオニルを減圧留去し、粗生成
物を減圧蒸留して2, 4, 6-トリクロロニコチン酸ク
ロリド (6.6 g) を得た。

【0215】沸点: 93-95℃/1mmHg;

IR (neat) cm^{-1} : 1791

【0216】(4) マロン酸モノエチルエステル (3.
6 g) とテトラヒドロフラン (30ml) からなる混合物
に0℃で臭化メチルマグネシウム (3M) のエーテル溶
液 (19ml) を滴下した。室温で1時間攪拌後、前項
(3)で得た化合物 (6.6 g) とテトラヒドロフラン
(30ml) の混合物を滴下し、60℃で1.5時間加熱
した。溶媒を減圧留去して残渣に塩酸水を加え、クロロ
ホルムで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒
を減圧留去し、粗生成物を減圧蒸留して2, 4, 6-ト

66

リクロロニコチノイル酢酸エチルエステル (4.8 g) を
得た。

【0217】沸点: 160-162℃/2mmHg;

IR (neat) cm^{-1} : 1746

【0218】(5) 前項(4)で得た化合物 (4.8
g)、無水酢酸 (4.2 g) およびオルトギ酸エチル (3.
6 g) からなる混合物を1.5時間還流した。減圧乾固
し、氷冷下、ジイソプロピルエーテル (100 ml) およ
び2-アミノチアゾール (1.6 g) を加え、室温で3時
間攪拌した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカ
ゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液 クロロホル
ム) で精製し、酢酸エチルから再結晶して2- (2,
4, 6-トリクロロニコチノイル) -3- (2-チアゾ
リルアミノ) アクリル酸エチルエステル (4.0 g) を得
た。

【0219】融点: 126-127℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1691

【0220】(6) 前項(5)で得た化合物 (4.0
g)、炭酸カリウム (1.5 g) および酢酸エチル (40
ml) からなる混合物を60℃で1時間加熱した。溶媒
を減圧留去して残渣に水を加え、クロロホルムで抽出し
た。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、
得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー
(溶離液 クロロホルム) で精製し、クロロホルムから
再結晶して5, 7-ジクロロ-1, 4-ジヒドロ-4-
オキソ-1- (2-チアゾリル) -1, 8-ナフチリジン
-3-カルボン酸エチルエステル (2.5 g) を得た。

【0221】融点: 226-227℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1737, 1692

【0222】(7) 前項(6)で得たエステル体 (1.
8 g) と20%塩酸水60mlの混合物を5時間加熱還
流し、冷後、水を加えて析出結晶を濾取し、水洗して標
記の5, 7-ジクロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ
-1- (2-チアゾリル) -1, 8-ナフチリジン-3
-カルボン酸 (1.4 g) を得た。

【0223】融点: 264-266℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1729

【0224】実施例A-4: --中間体(II)の製造--

5-アミノ-7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキ
ソ-1- (2-チアゾリル) -1, 8-ナフチリジン-
3-カルボン酸

【0225】(1) 実施例A-3 (6)で得た化合物
(500 mg)、ベンジルアミン (140mg)、トリエチ
ルアミン (280 mg) およびトルエン (15ml) から
なる混合物を30分間還流した。溶媒を減圧留去して残
渣に水を加え、クロロホルムで抽出した。無水硫酸ナト
リウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣を酢
酸エチルから再結晶して5-ベンジルアミノ-7-クロ
ロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1- (2-チアゾ

リル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル (510 mg) を得た。

【0226】融点: 141-143℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1733;

NMR (CDCl_3) δ : 1.42 (t, 3H, J=7Hz), 4.41 (q, 2H, J=7Hz), 4.49 (d, 2H, J=6.5 Hz), 6.47 (s, 1H), 7.31 (d, 1H, J=3.5 Hz), 7.32-7.40 (m, 5H), 7.70 (d, 1H, J=3.5 Hz), 9.87 (s, 1H), 11.2-11.7 (m, 1H)

【0227】(2) 前項(1)で得たエステル(1.0 g)、濃硫酸(2 ml)および酢酸(8 ml)からなる混合物を110℃で5時間攪拌し、冷後、水8 mlを加え、110℃で1時間攪拌した。析出結晶を濾取・水洗して740 mgの標記化合物を得た。

【0228】融点: 264-265℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1727

【0229】実施例A-5: --中間体(II)の製造--

7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-5-トリフルオロメチル-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル

【0230】(1) 2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルピリジン(5 g)とテトラヒドロフラン(50 ml)からなる混合物を-78℃に冷却し、n-ブチルリチウム(1.6 M)のn-ヘキサン溶液(16 ml)を滴下し、30分間攪拌した。これに大過剰の二酸化炭素(固体)を加え、1時間攪拌した。0℃まで昇温し、酢酸エチルと希塩酸を加えて抽出し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣に塩化チオニル(20 ml)を加え、6時間加熱還流した。過剰の塩化チオニルを減圧留去し、残渣を減圧蒸留して2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルニコチン酸クロリド(3.8 g)を得た。

【0231】沸点: 77-78℃/2 mmHg;

IR (neat) cm^{-1} : 1797

【0232】(2) マグネシウム(0.36 g)とエタノール(1.5 ml)からなる混合物に1滴の四塩化炭素を加え、マロン酸ジエチル(2.4 g)、エタノール(1.5 ml)およびトルエン(10 ml)からなる混合物を滴下し、2時間攪拌した。さらに氷冷下、前項(1)で得た化合物(3.8 g)とテトラヒドロフラン(10 ml)の混合物を滴下し、室温で3時間攪拌した。これに酢酸エチルと希塩酸水を加えて抽出し、有機層を水洗し、硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣に水(20 ml)とp-トルエンスルホン酸(50 mg)を加え、3時間加熱還流した。これにクロロホルムと水を加えて抽出し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルニコチン酸エチルエステル(0.9 g)を得

た。

【0233】IR (neat) cm^{-1} : 1744, 1721;

MS (m/z): 330 (MH^+)

【0234】(3) 前項(2)で得た化合物(0.9 g)、オルトギ酸エチル(0.6 g)および無水酢酸(0.7 g)からなる混合物を140℃で1.5時間加熱還流し、減圧乾固した。残渣にジイソプロピルエーテル(20 ml)を加え、氷冷下、2-アミノチアゾール(0.3 g)を加え、室温で3時間攪拌後、溶媒を留去した。これにクロロホルムと水を加えて抽出し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液: クロロホルム)で精製して2-(2, 6-ジクロロ-4-トリフルオロメチルニコチン酸)-3-(2-チアゾリルアミノ)アクリル酸エチルエステル(0.37 g)を得た。

【0235】IR (neat) cm^{-1} : 1713;

MS (m/z): 440 (MH^+)

【0236】(4) 前項(3)で得た化合物(0.37 g)、炭酸カリウム(0.13 g)および酢酸エチル(10 ml)からなる混合物を15分間加熱還流し、酢酸エチルと水を加えて抽出し、有機層を硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を酢酸エチルから再結晶して標記の7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-5-トリフルオロメチル-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(0.27 g)を得た。

【0237】融点: 184-185℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1736, 1703

【0238】実施例A-6: --中間体(II)の製造--

7-クロロ-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル

【0239】(1) 特開昭61-152682号公報(Ref.1)に記載の方法に準じて、2, 6-ジクロロ-5-フルオロニコチン酸エチルエステル9.8 gをオルトギ酸エチルと無水酢酸で処理して、2-(2, 6-ジクロロ-5-フルオロニコチン酸)-3-エトキシアクリル酸エチルエステルとし、次いで、この化合物に、エタノール中、室温で2-アミノチアゾールとトリエチルアミンを反応させて、2-(2, 6-ジクロロ-5-フルオロニコチン酸)-3-(2-チアゾリルアミノ)アクリル酸エチルエステル12.3 gを得た。融点: 125-126℃

【0240】(2) 上記化合物12.3 gを無水ジオキサン中でカリウムt-ブトキシドと反応させて、7-クロロ-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル7.1 gを得た。

融点: 182-184℃

【0241】実施例A-7: --中間体(II)の製造--

5, 8-ジヒドロ-2-メタンスルホニル-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド〔2, 3-d〕ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステル

【0242】(1) マロン酸モノエチルエステル(12.3g)のテトラヒドロフラン溶液(80ml)を氷冷し、臭化メチルマグネシウム(3M)のエーテル溶液(64ml)を滴下し、20分間攪拌後、4-クロロ-2-メチルチオピリミジン-5-カルボニルクロリド(8.6g)のテトラヒドロフラン溶液(100ml)を滴下し、室温で2時間攪拌した。反応液を氷水に注ぎ、濃塩酸でpH5~6にして、酢酸エチルで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製して3-(4-クロロ-2-メチルチオピリミジン-5-イル)-3-オキソプロピオン酸エチルエステル(8.0g)を得た。

【0243】IR (neat) cm^{-1} : 1743;
MS (m/z): 275 (MH^+)

【0244】(2) 前項(1)で得た化合物(7.95g)、オルトギ酸エチル(6.80g)および無水酢酸(7.76g)からなる混合物を130℃で1時間加熱還流し、減圧濃縮した。氷冷下、ジイソプロピルエーテル(100ml)および2-アミノチアゾール(3.28g)を加え、室温で一夜攪拌して析出結晶を濾取し、ジイソプロピルエーテルで洗浄した。これを1, 4-ジオキサン(70ml)に溶解し、氷冷下、炭酸カリウム(2.72g)を加え、室温で5時間攪拌した。これを氷冷し、氷水(200ml)を加え、10%塩酸水で中和した。析出結晶を濾取し、水、1, 4-ジオキサンおよびジイソプロピルエーテルで順次、洗浄して5, 8-ジヒドロ-2-メチルチオ-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド

〔2, 3-d〕ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステル(6.0g)を得た。

【0245】融点: 183-184℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1736

【0246】(3) 前項(2)で得た化合物(5.99g)の塩化メチレン溶液(450ml)を氷冷し、80%のm-クロロ過安息香酸(9.30g)を少量ずつ加え、室温で一夜攪拌した。チオ硫酸ナトリウム水溶液、炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、酢酸エチルとジイソプロピルエーテルの混液から再結晶して標記の5, 8-ジヒドロ-2-メタンスルホニル-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド〔2, 3-d〕ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステル(4.48g)を得た。

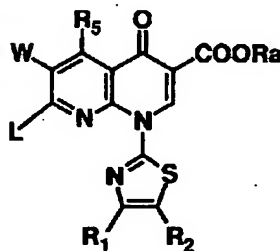
【0247】融点: 185-187℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1741

【0248】実施例A-8: --中間体(II)の製造--

実施例A-1からA-6までに記載の方法またはこれに準じる方法により第14表に示す中間体(II)を得た。

【0249】第14表 中間体(II)
【化40】



【0250】

【表28】

	W	L	Ra	R5	R1	R2	融点 (℃)
A9	H	Cl	Et	H	H	Cl	215 - 216
A10	H	Cl	Et	NH ₂	F	H	255 - 258
A12	F	Cl	Et	H	H	Br	222 - 223
A13	F	Cl	Et	H	H	Cl	212 - 214 (分解)
A14	F	Cl	Et	H	Me	H	203 - 205
A15	F	Cl	Et	H	H	Me	205 - 206
A16	F	Cl	Et	H	Me	Me	209 - 211
A17	F	Cl	Et	H	Ph	H	259 - 261 (分解)
A18	F	Cl	Et	H	t-Bu	H	181 - 182
A19	F	Cl	Et	H	H	OMe	206 - 207
A20	F	Cl	H	NH ₂	H	H	264 - 265

【0251】

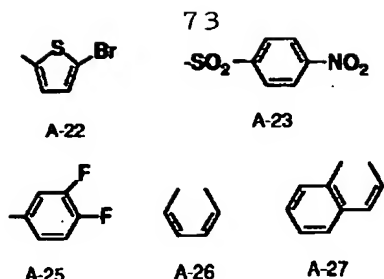
* * 【表29】

第14表のつづき

	W	L	Ra	R5	R1	R2	融点 (℃)
A21	F	Cl	Et	H	H	NO ₂	208 - 210 (分解)
A22	F	Cl	Et	H	H	化41	255 - 257
A23	F	Cl	Et	H	H	化41	239 - 241 (分解)
A24	F	Cl	Et	H	CH ₃ COOEt	H	195 - 198
A25	F	Cl	Et	H	化41	H	>300
A26	F	Cl	Et	H	化41		238 - 239
A27	F	Cl	Et	H	化41		270 - 272 (分解)

【0252】

【化41】



【0253】シリーズB：原料アミン類の製造方法

【0254】実施例B-1：--アミン類の製造--： 10
トランス-3-(N-tertブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メチルピロリジン

【0255】(1) トランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メチルピロリジン (19g) を塩化メチレン (200 ml) に溶解し、二炭酸ジ-tertブチル (22.9 g) の塩化メチレン (20 ml) 溶液を水冷下加えた。室温で1時間攪拌後、反応液を減圧濃縮して、トランス-1-ベンジル-3-(tertブトキシカルボニルアミノ)-4-メチルピロリジン (28.2g) を得た。

【0256】融点：138-140℃ (酢酸エチル-n-ヘキサンから再結晶)；

IR (KBr) cm^{-1} ：3198, 1706；

MS (m/z)：291 (MH^+)

【0257】(2) 水素化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウムの70%トルエン溶液 (40 ml) をトルエン (150 ml) で希釈し、前項(1)で得た化合物 (10g) を氷冷下、少しずつ加えた。反応液を1時間加熱還流し、氷冷後、過剰の試薬を水で分解した。不溶物を別し、母液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を塩化メチレン (100 ml) に溶解し、これに二炭酸ジ-tertブチル (7.5 g) の塩化メチレン (10 ml) 溶液を氷冷下、加えた。室温で3.5時間攪拌後、反応液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液 n-ヘキサン：酢酸エチル=5：1) で精製してトランス-1-ベンジル-3-(N-tertブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メチルピロリジン (9.9 g) を得た。

【0258】IR (neat) cm^{-1} ：1694；

MS (m/z)：305 (MH^+)

【0259】(3) 前項(2)で得た化合物 (1.52 g) をエタノール (50 ml) に溶解し、10%パラジウム炭素 (200 mg) を加えて、50℃で理論量の水素を吸収させた。触媒を濾去後、溶媒を減圧留去して目的のトランス-3-(N-tertブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メチルピロリジン (950 mg) を得た。

【0260】IR (neat) cm^{-1} ：3337, 1685；

MS (m/z)：215 (MH^+)

【0261】実施例B-2：--アミン類の製造--： 50

(+)-トランス-3-(N-tertブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン

【0262】(1) 特開平2-69474号公報に記載のトランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メトキシピロリジン (ラセミ体、22.4g) と19.6gのL-酒石酸をメタノール (350 ml) に溶解し、室温で7時間放置した。析出したL-酒石酸塩を濾取し、メタノールと水にて再結晶して下記物性のトランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メトキシピロリジンL-酒石酸塩 (14.1 g) を得た。

【0263】次いで、総ての母液を合わせ、溶媒を減圧下留去し、飽和食塩水を加え、炭酸カリウムにて塩基性となし、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣とD-酒石酸 (6.73g) をメタノール (180 ml) に溶解し、室温で7時間放置した。析出したD-酒石酸塩を濾取し、メタノールと水にて再結晶して下記物性のトランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メトキシピロリジンD-酒石酸塩 (9.9 g) を得た。

【0264】L-酒石酸塩；

融点：206-208℃ (分解)；

$[\alpha]_D^{29} +33.0^\circ$ ($c=1.003$, 水)；

元素分析値 (%)： $\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O} \cdot 3/2 \text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$ として；

計算値 C, 50.11；H, 6.31；N, 6.49；

実測値 C, 49.85；H, 6.26；N, 6.27；

【0265】D-酒石酸塩；

融点：207-209℃ (分解)；

$[\alpha]_D^{29} -33.4^\circ$ ($c=1.020$, 水)；

元素分析値 (%)： $\text{C}_{12}\text{H}_{18}\text{N}_2\text{O} \cdot 3/2 \text{C}_4\text{H}_6\text{O}_6$ として；

計算値 C, 50.11；H, 6.31；N, 6.49；

実測値 C, 50.35；H, 6.32；N, 6.47；

【0266】(2) 前項(1)で得たL-酒石酸塩

(3.65g) に飽和食塩水を加え、炭酸カリウムにて中和し、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して(+)-トランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メトキシピロリジン (1.23g) を得た。

$[\alpha]_D^{27} +32.2^\circ$ ($c=1.053$, メタノール)

【0267】(3) 前項(2)で得た化合物 (5.74

g) をメタノール (65 ml) に溶解し、氷冷下、二炭酸ジ-tertブチル (7.29g) を加えた。同温度で30分間、室温で4時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液 クロロホルム：メタノール=50：1) で精製して、(+)-トランス-1-ベンジル-3-(tertブトキシカルボニルアミノ)-4-メトキシピロリジン (8.55g) を得た。

【0268】融点：44-45℃；

$[\alpha]_D^{29} +9.5^\circ$ ($c=1.044$, メタノール)

【0269】(4) 水素化リチウムアルミニウム (3.

43g) を無水テトラヒドロフラン (150 ml) に懸濁させ、前項 (3) で得た化合物 (8.4 g) の無水テトラヒドロフラン (50 ml) 溶液を滴下し、室温で1時間攪拌した。さらに5時間加熱還流した後、水冷下、過剰の試薬を水で分解し、不溶物を濾去した。濾液を酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を塩化メチレン (180 ml) に溶解し、水冷下、二炭酸ジ-*n*-ブチル (6.3 g) を加えた。同温度で30分間、室温で2時間攪拌後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液: クロロホルム: メタノール=50:1) で精製して (+)-トランス-1-ベンジル-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン (8.26 g) を得た。

$[\alpha]_D^{29} +9.9^\circ$ ($c=1.002$, メタノール)

【0270】(5) 実施例B-1 (3) 項と同様にし、前項 (4) で得た化合物 (8.15g) から目的とする (+)-トランス-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン (5.59g) を得た。

【0271】 $[\alpha]_D^{29} +12.5^\circ$ ($c=1.051$, メタノール);

IR (neat) cm^{-1} : 3318, 1693;

MS (m/z): 231 (MH^+)

【0272】実施例B-3: --アミン類の製造--:
(-) -トランス-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン

【0273】(1) 実施例B-2 (2) 項と同様にし、実施例B-2 (1) で得たD-酒石酸塩 (2.57g) から (-)-トランス-3-アミノ-1-ベンジル-4-メトキシピロリジン (1.01g) を得た。

$[\alpha]_D^{27} -32.7^\circ$ ($c=1.016$, メタノール)

【0274】(2) 実施例B-2 (3) 項と同様にし、前項で得た化合物 (3.03g) から (-)-トランス-1-ベンジル-3-(*n*-ブトキシカルボニルアミノ)-4-メトキシピロリジン (4.5 g) を得た。

【0275】融点: 44-45°C;

$[\alpha]_D^{29} -9.5^\circ$ ($c=1.080$, メタノール)

【0276】(3) 実施例B-2 (4) 項と同様にし、前項で得た化合物 (4.25g) から (-)-トランス-1-ベンジル-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン (4.25g) を得た。

$[\alpha]_D^{29} -10.1^\circ$ ($c=1.054$, メタノール)

【0277】(4) 実施例B-2 (5) 項と同様にし、前項で得た化合物 (4.25g) から目的とする (-)-トランス-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジン (2.81g) を得た。

【0278】 $[\alpha]_D^{29} -12.2^\circ$ ($c=1.003$, メタ

ノール);

IR (neat) cm^{-1} : 3318, 1693;

MS (m/z): 231 (MH^+)

【0279】実施例B-4: --アミン類の製造--:
3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-3-メチルピロリジン

【0280】(1) 実施例B-1 (1) と同様にし、3-アミノ-1-ベンジル-3-メチルピロリジン (20g) から1-ベンジル-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルアミノ)-3-メチルピロリジン (28.3g) を得た。

【0281】IR (neat) cm^{-1} : 3356, 1716, 1697;

MS (m/z): 291 (MH^+)

【0282】(2) 実施例B-1 (2) と同様にし、前項 (1) で得た化合物 (11.4g) から1-ベンジル-3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-3-メチルピロリジン (7.5 g) を得た。

【0283】IR (neat) cm^{-1} : 1697;

MS (m/z): 305 (MH^+)

【0284】(3) 実施例B-1 (3) と同様にし、前項 (2) で得た化合物 (7.5 g) から目的の3-(*N*-*n*-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-3-メチルピロリジン (5.5 g) を得た。

【0285】IR (neat) cm^{-1} : 3337, 1682;

MS (m/z): 215 (MH^+)

【0286】実施例B-5: --アミン類の製造--:

(1R*, 4R*, 5S*) -4-*n*-ブトキシカルボニルアミノ-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン

【0287】(1) 2-エトキシカルボニルシクロペンタノン97g, ベンジルアミン71.2mlおよびp-トルエンスルホン酸 5.9gにトルエン 500mlを加え、Dean-Stark 装置で脱水しながら2時間加熱還流した。反応液を減圧乾固し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶離液: *n*-ヘキサン) で精製して、2-ベンジルアミノ-1-シクロペンテン-1-カルボン酸エチル 19.6gを得た。

【0288】融点: 31-32°C;

IR (neat) cm^{-1} : 3328, 2951, 1656, 1606;

MS (m/z): 246 (MH^+);

NMR (CDCl_3) δ : 1.25 (t, 3H, $J=7.5$ Hz), 1.80 (m, 2H), 2.55 (t, 4H, $J=7.5$ Hz), 4.15 (q, 2H, $J=7.5$ Hz), 4.40 (d, 2H, $J=6.5$ Hz), 7.20-7.40 (m, 5H), 7.75 (br s, 1H)

【0289】(2) 前項で得られた化合物60gをエタノール 500mlに溶解し、二酸化白金 1gを加えて中圧で接触還元した。触媒を濾去した後、濾液を減圧下濃縮

77

し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム)で精製して、シス-2-ベンジルアミノ-1-シクロペンタンカルボン酸エチル3.4.0gを得た。

【0290】IR (neat) cm^{-1} : 2955, 2871, 1727;
MS (m/z): 248 (MH^+);
NMR (CDCl_3) δ : 1.25 (t, 3H, $J=7.5$ Hz), 1.40-2.10 (m, 7H), 2.95 (m, 1H), 3.30 (m, 1H), 3.80 (s, 2H), 4.15 (q, 2H, $J=7.5$ Hz), 7.15-7.35 (m, 5H)

【0291】(3) 前項で得られた化合物85.6g, ブロモ酢酸エチル46ml, 炭酸カリウム57.4gおよびヨウ化カリウム2.9gに1000mlのジオキサンを加え、18時間加熱還流した。反応液を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液: n-ヘキサン)で精製して、シス-2-(N-ベンジル)エトキシカルボニルメチルアミノ-1-シクロペンタンカルボン酸エチル92.5gを得た。

【0292】IR (neat) cm^{-1} : 2976, 2871, 1732;
MS (m/z): 334 (MH^+);
NMR (CDCl_3) δ : 1.10-1.30 (m, 6H), 1.50-2.10 (m, 6H), 3.10 (m, 1H), 3.35 (s, 2H), 3.50-3.70 (m, 1H), 3.85-4.30 (m, 6H), 7.15-7.35 (m, 5H)

【0293】(4) 1000mlのテトラヒドロフランに60%水素化ナトリウム12.2gを懸濁させて、前項で得られた化合物92.5gのテトラヒドロフラン溶液400mlを加えた。1時間加熱還流した後、反応液を減圧下濃縮し、残渣に1000mlの20%塩酸水を加え、6時間加熱還流した。反応液を中和し、トルエンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、シス-2-ベンジル-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン-4-オン53.7gを得た。

【0294】IR (neat) cm^{-1} : 2952, 2866, 1751;
MS (m/z): 216 (MH^+);
NMR (CDCl_3) δ : 1.50-2.05 (m, 6H), 2.75 (m, 1H), 2.80 (m, 1H), 3.15 (d, 1H, $J=16$ Hz), 3.42 (d, 1H, $J=13$ Hz), 3.45-3.55 (m, 1H), 4.03 (d, 1H, $J=13$ Hz), 7.20-7.40 (m, 5H)

【0295】(5) ヒドロキシルアミン塩酸塩26gを水500mlに溶解し、前項で得られた化合物53.7gのエタノール溶液200mlを加えた。更に、20%水酸化ナトリウム水溶液80mlを加え、室温で17時間攪拌した。反応液に酢酸水を加えて、酢酸酸性とし、トルエンで洗浄した。水層をアルカリ性とし、トルエンで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧下溶媒を留去し、シス-2-ベンジル-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン-4-オンオキシム30.6gを得た。

【0296】融点: 90-91°C

78

IR (KBr) cm^{-1} : 3279, 2958, 1699;

MS (m/z): 231 (MH^+);

NMR (CDCl_3) δ : 1.40-2.10 (m, 6H), 2.90-4.00 (m, 6H), 7.15-7.35 (m, 5H), 7.80 (br s, 1H)

【0297】(6) 前項で得られた化合物12gをジオキサン120mlに溶解し、ラネーニッケル6gを加え、70°Cで理論量の水素を添加した。触媒を濾去した後、濾液を減圧下濃縮し、得られた残渣を塩化メチレン100mlに溶解し、二炭酸ジ-*t*-ブチル13.6gを加えた。室温で11時間攪拌後、反応液を減圧下濃縮し、得られた残渣に酢酸エチルおよびジイソプロピルエーテルを加え、析出結晶を濾取して(1R*, 4R*, 5R*)-2-ベンジル-4-*t*-ブトキシカルボニルアミノ-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン10.6gを得た。

【0298】融点: 161-162°C;

IR (KBr) cm^{-1} : 3353, 2950, 1678;

MS (m/z): 317 (MH^+);

NMR (CDCl_3) δ : 1.20-1.80 (m, 6H), 1.40 (s, 9H), 2.20 (m, 1H), 3.00-3.20 (m, 2H), 3.35 (d, 1H, $J=13$ Hz), 3.85 (d, 1H, $J=13$ Hz), 3.60-3.80 (m, 1H), 4.55 (br s, 1H), 7.15-7.35 (m, 5H)

【0299】上記で得られた母液を減圧下濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液:クロロホルム)で精製して、(1R*, 4S*, 5R*)-2-ベンジル-4-*t*-ブトキシカルボニルアミノ-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン3.0gを得た。

【0300】IR (neat) cm^{-1} : 3447, 2952, 1713;
MS (m/z): 317 (MH^+);
NMR (CDCl_3) δ : 1.20-1.80 (m, 6H), 1.45 (s, 9H), 2.20-2.40 (m, 1H), 2.55-3.00 (m, 3H), 3.10-3.95 (m, 2H), 4.10 (m, 1H), 4.80 (br s, 1H), 7.15-7.35 (m, 5H)

【0301】(7) 前項で得られた(1R*, 4R*, 5R*)-2-ベンジル-4-*t*-ブトキシカルボニルアミノ-2-アザビシクロ[3.3.0]オクタン10.5gをエタノール150mlに溶解し、5%パラジウム炭素1.0gを加え、理論量の水素を添加した。触媒を濾去した後、濾液を減圧下濃縮して、目的物7.1gを得た。

【0302】融点: 102-103°C;

IR (KBr) cm^{-1} : 3305, 3184, 2926, 1709;

MS (m/z): 227 (MH^+);

NMR (CDCl_3) δ : 1.40-1.90 (m, 6H), 1.45 (s, 9H), 2.20 (m, 1H), 2.60-3.20 (m, 2H), 3.65 (br s, 1H), 3.75 (m, 1H), 4.70 (br s, 1H)

【0303】実施例B-6: --アミン類の製造--:
(1R*, 4S*, 5S*)-4-*t*-ブトキシカルボ

ニルアミノ-2-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン

【0304】実施例B-5の(6)項で得られた(1R*, 4S*, 5R*)-2-ベンジル-4-*t*-ブトキシカルボニルアミノ-2-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン1.58g, 5%パラジウム炭素 200mgおよびエタノール20mlを用いて、実施例B-5(7)項と同様に処理して目的物 940mgを得た。

【0305】融点: 85-87°C;

IR (KBr) cm^{-1} : 3372, 3210, 2940, 1682;

MS (m/z): 227 (MH^+);

NMR (CDCl_3) δ : 1.40-1.90 (m, 6H), 1.45 (s, 9H), 2.05 (br s, 1H), 2.60-3.10 (m, 3H), 3.70 (br s, 1H), 4.05 (m, 1H), 4.75 (br s, 1H)

【0306】実施例B-7: --アミン類の製造--:
1-アミノ-3-アザビシクロ〔3.1.1〕ヘプタン

【0307】(1) 60%水素化ナトリウム1.29gを*n*-ヘキサンで2回洗浄後、エーテル60mlに懸濁させた。氷冷下エーテル5mlに溶解したマロン酸ジエチル 5.0gを10分間で滴下した。この混合物を室温下30分搅拌したのち氷冷し、エーテル10mlに溶解したベンジルククロメルエーテル5.38gを10分間で加えて室温で一夜搅拌し、更に5時間還流した。反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、ベンジルオキシメチルマロン酸ジエチルの粗生成物 9.0gを得た。

【0308】これをエーテル50mlに溶解し、氷冷下水素化アルミニウムリチウム2.85gとエーテル 300mlの混合物に滴下した。同温で 1.5時間、更に室温で2時間搅拌した。氷冷下飽和酒石酸ナトリウム水を加え、一夜搅拌した。不溶物を別し、母液を硫酸ナトリウムで乾燥させた後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:エタノール=40:1~20:1)により精製し、2-ベンジルオキシメチル-1, 3-アプロバンジオール1.96gを得た。

【0309】IR (neat) cm^{-1} : 3380;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.05 (m, 1H), 2.35 (br s, 2H), 3.63 (d, 2H, $J=5.5\text{Hz}$), 3.81 (dd, 4H, $J=5.5, 5.5\text{Hz}$), 4.52 (s, 2H), 7.25-7.40 (m, 5H)

【0310】(2) 前項で得た化合物84.8gとピリジン 360mlからなる混合物を氷-食塩で冷却しながら、塩化*p*-トルエンスルホン 206.3gを3回に分けて加え、同温で2時間、室温で一夜搅拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。希塩酸、水で洗浄したのち硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:エタノール=30:1)で精製し、2-ベンジルオ

キシメチル-1, 3-ビス(*p*-トルエンスルホンニルオキシ)アプロバン 162.3gを得た。

【0311】IR (neat) cm^{-1} : 1598, 1361;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 2.33 (m, 1H), 2.44 (s, 6H), 3.41 (d, 2H, $J=6\text{Hz}$), 4.04 (m, 4H), 4.34 (s, 2H), 7.10-7.40 (m, 9H), 7.74 (d, 4H, $J=8\text{Hz}$)

【0312】(3) 60%水素化ナトリウム22.8gを*n*-ヘキサンで2回洗浄後、トルエン 350mlに懸濁させた。氷冷下トルエン 150mlに溶解したマロン酸ジエチル 91.1gを25分間で滴下した。この混合物を室温下で40分搅拌した後、トルエン 300mlに溶解した前項で得た化合物 119.6gを加え、4.5日間還流した。反応液を氷水に注ぎ酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下溶媒および未反応のマロン酸ジエチルを留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:エタノール=50:1)で精製し、3-ベンジルオキシメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボン酸ジエチルエステル66.8gを得た。

【0313】IR (neat) cm^{-1} : 1726, 1263;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.23 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 1.25 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 2.25-2.50 (m, 2H), 2.55-2.80 (m, 3H), 3.44 (d, 2H, $J=6\text{Hz}$), 4.17 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.21 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.50 (s, 2H), 7.20-7.40 (m, 5H)

【0314】(4) 前項で得られた化合物66.8gを酢酸エチル 500mlに溶解し、5%パラジウム炭素6.68gを加え、30~40°Cで理論量の水素を添加した。触媒を別後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:エタノール=20:1)で精製し、3-ヒドロキシメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボン酸ジエチルエステル45.0gを得た。

【0315】IR (neat) cm^{-1} : 3452, 1728, 1266;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.25 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 1.27 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 1.70 (br s, 1H), 2.30-2.50 (m, 2H), 2.50-2.70 (m, 3H), 3.62 (d, 2H, $J=5.5\text{Hz}$), 4.20 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.23 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$)

【0316】前項で得られた3-ヒドロキシメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボン酸ジエチルエステル45.0gとピリジン 350mlの混合物に氷冷下、塩化*p*-トルエンスルホン48.5gを4回に分けて加えた。同温で 5.5時間、室温で13.5時間、30~40°Cで8時間搅拌後、氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和重曹水、水、希塩酸および飽和食塩水で順次洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、3-*p*-トルエンスルホンニルオキシメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボン酸ジエチルエステルの粗生成物を得た。

81

【0317】上記粗生成物、ベンジルアミン42.2g、炭酸カリウム32.4gおよびジオキサン600 mlの混合物を4.5日間還流した。反応液に氷水を加えてクロロホルムで抽出し、飽和重曹水、次いで飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液クロロホルム：エタノール=20：1）で精製し、3-ベンジルアミノメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボンジエチルエステル32.3gを得た。

【0318】IR (neat) cm^{-1} : 3324, 2813, 1727, 1263;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.23 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 1.25 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 2.15-2.30 (m, 2H), 2.40-2.70 (m, 3H), 2.67 (d, 2H, $J=6\text{Hz}$), 3.76 (s, 2H), 4.17 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.21 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 7.20-7.40 (m, 5H)

【0319】(5) 前項で得られた3-ベンジルアミノメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボンジエチルエステル32.3g, 10%水酸化ナトリウム水溶液 120mlおよびテトラヒドロフラン 120mlからなる混合物を、室温で13.5時間、次いで50~60℃で6時間攪拌した。減圧下濃縮し、水 100mlと活性炭を加えて濾過した。濾液に室温下、20%塩酸水54.5mlを攪拌しながら加えた。氷冷後結晶を濾取し、水およびエタノールで洗浄して、3-ベンジルアミノメチルシクロブタン-1, 1-ジカルボン酸20gを得た。

【0320】融点: 224-226 °C (分解);

IR (KBr) cm^{-1} : 3444, 1632;

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 2.10-2.26 (m, 2H), 2.30-2.45 (m, 2H), 2.65-2.95 (m, 1H), 3.02 (d, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.11 (s, 2H), 7.35-7.55 (m, 5H), 9.00 (br s, 2H)

【0321】(6) 前項で得られた化合物20gとN, N-ジメチルホルムアミド 200mlからなる混合物にカルボニルジイミダゾール37gを加え、室温で13時間、30~40℃で5.5時間、60~70℃で4時間攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に希塩酸を加えてpH2とした。酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄したのち硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣にジソプロピルエーテル-n-ヘキサン(2:1)を加えて析出結晶を濾取し、3-ベンジル-2-オキソ-3-アザビシクロ〔3.1.1〕ヘプタン-1-カルボン酸15.5gを得た。

【0322】融点: 127-128 °C (酢酸エチルから再結晶);

IR (KBr) cm^{-1} : 2531, 1750, 1732;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.85-2.00 (m, 2H), 2.70-2.84 (m, 1H), 2.84-2.97 (m, 2

82

H), 3.44 (d, 2H, $J=2\text{Hz}$), 4.65 (s, 2H), 7.20-7.45 (m, 5H)

【0323】(7) 前項で得られた化合物15.5g, トリエチルアミン 9.6gおよびt-ブタノール 150mlからなる混合物を70℃に加熱し、ジフェニルホスホリルアジド26gを滴下した。この反応液を15時間還流した。減圧下濃縮し、残渣に氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。希水酸化ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄したのち、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液クロロホルム：エタノール=50：1）で精製し、3-ベンジル-1-t-ブトキシカルボニルアミノ-3-アザビシクロ〔3.1.1〕ヘプタン-2-オン14.6gを得た。

【0324】融点: 106-107 °C (塩化メチレン-ジソプロピルエーテルから再結晶);

IR (KBr) cm^{-1} : 3402, 1723, 1646;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.45 (s, 9H), 1.70-1.83 (m, 2H), 2.56 (tt, 1H, $J=2.5$, 7Hz), 3.10-3.35 (m, 2H), 3.25 (d, 2H, $J=2.5\text{Hz}$), 4.60 (s, 2H), 6.22 (br s, 1H), 7.20-7.40 (m, 5H)

【0325】(8) 前項で得られた化合物6.07g, 10%塩酸水12mlおよびテトラヒドロフラン6mlからなる混合物を50~60℃で3時間加温した。減圧下濃縮し、残渣に水を少量加え、n-ヘキサンで洗浄した。水層を水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性とし、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄したのち、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、1-アミノ-3-ベンジル-3-アザビシクロ〔3.1.1〕ヘプタン-2-オン4.09gを得た。

【0326】IR (neat) cm^{-1} : 3381, 1659, 1495, 1250;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.85-2.00 (m, 2H), 1.90 (s, 2H), 2.10-2.25 (m, 2H), 2.54 (tt, 1H, $J=2.5$, 7Hz), 3.26 (d, 2H, $J=2.5\text{Hz}$), 4.60 (s, 2H), 7.20-7.40 (m, 5H)

【0327】(9) 前項で得られた化合物 2.1gとテトラヒドロフラン25mlからなる混合物に、ボラン-テトラヒドロフラン錯体の 1.0M-テトラヒドロフラン溶液 30mlを加えた。7時間還流した後、減圧下濃縮した。残渣にエタノール40mlを加え、9時間還流した。減圧下濃縮し、残渣に氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和重曹水、次いで飽和食塩水で洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣をクーゲルローリミクロ蒸留装置で蒸留して、1-アミノ-3-ベンジル-3-アザビシクロ〔3.1.1〕ヘプタン1.86gを得た。

【0328】沸点: 約100 °C (3mmHg);

83

IR (neat) cm^{-1} : 3360, 2791, 1603; $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 1.51 (br s, 2 H), 1.60-1.90 (m, 4 H), 2.18 (tt, 1 H, $J=3, 6\text{Hz}$), 2.65 (s, 2 H), 2.69 (d, 2 H, $J=3\text{Hz}$), 3.67 (s, 2 H), 7.15-7.40 (m, 5 H)

【0329】(10) 前項で得られた化合物1.86gをエタノール20mlに溶解し、5%パラジウム炭素 190mgを加え、理論量の水素を添加した。触媒を濾去し、減圧下溶媒を留去して、目的物 1.0gを得た。

【0330】実施例B-8: --アミン類の製造--: 10
9-メチレン-1, 7-ジアザスピロ〔4.4〕ノナン二塩酸塩【0331】(1) 2, 3-ジブロモプロペン300g、3,4-ジメトキシベンジルアミン245.3g、トリエチルアミン503.7 gおよび3000mlのトルエンからなる混合物を45分間加熱還流し、冷後、水、酢酸水を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去して残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製して、2-ブ
ロモ-3-(3, 4-ジメトキシベンジルアミノ)プロ 20
ペン120gを得た。IR (neat) cm^{-1} : 2934, 2833, 1516【0332】(2) N-(α -ブトキシカルボニル)- γ -ブチロリン 73.8 g、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(WSC) 72.4gおよび1000mlのジクロロメタンからなる混合物に、氷冷下、前項で得た化合物108gとジクロロメタン100mlとの混合物を20分間かけて滴下後、室温で20時間攪拌し、これに水を加え、ついでジクロロメタンにより抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶 30
媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製してN-(2-ブ
ロモプロペン-1-yl)-N-(3, 4-ジメトキシベンジル)- γ -ブチロリンアミド14
9gを得た。IR (neat) cm^{-1} : 2974, 1697【0333】(3) 前項で得た化合物67.7gおよびトルエン800mlからなる混合物に、氷冷下、0.5 N-カリウムヘキサメチルジシラザンのトルエン溶液800mlを20分間かけて滴下し、同温度で90分間攪拌した。これに水、酢酸水を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製して1-(α -ブトキシカルボニル)-7-(3, 4-ジメトキシベンジル)-9-メチレン-6-オキソ-1, 7-ジアザスピロ〔4.4〕ノナン29.3gを得た。【0334】IR (neat) cm^{-1} : 2971, 1692;MS (m/z): =403 (MH^+)

84

【0335】(4) 前項で得た化合物20gおよびジクロロメタン500mlからなる混合物に、氷冷下、トリフルオロ酢酸100mlを10分間かけて滴下し、室温で16時間攪拌した。これに水および水酸化ナトリウム水溶液を加え、ジクロロメタンにより抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製して7-(3, 4-ジメトキシベンジル)-9-メチレン-6-オキソ-1, 7-ジアザスピロ〔4.4〕ノナン10.6gを得た。

【0336】IR (neat) cm^{-1} : 2959, 1699;MS (m/z): 303 (MH^+)

【0337】(5) 前項で得た化合物10.6gおよびトルエン200mlからなる混合物に、氷冷下、水素化ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウムナトリウムの70%トルエン溶液20.5 mlを5分間かけて滴下し、室温で5時間攪拌した。これに食塩水および水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)で精製して7-(3, 4-ジメトキシベンジル)-9-メチレン-1, 7-ジアザスピロ〔4.4〕ノナン7.8 gを得た。

【0338】IR (neat) cm^{-1} : 2953, 1516;MS (m/z): 289 (MH^+)

【0339】(6) 前項で得た化合物0.23g、クロロ蟻酸1-クロロエチル0.57gおよび1, 2-ジクロロエタン10mlからなる混合物を2時間加熱還流し、溶媒を留去した。残渣にメタノール10mlを加え、1時間加熱還流し、溶媒を留去して目的とする9-メチレン-1, 7-ジアザスピロ〔4.4〕ノナン二塩酸塩0.12gを得た。本化合物は、後記化合物6F-6の製造原料として使用した。

【0340】IR (neat) cm^{-1} : 3400, 2917, 1631;MS (m/z): 139 (MH^+); $^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 1.8-2.1 (m, 4 H), 3.0-3.3 (m, 4 H), 3.6-3.9 (m, 2 H) 5.26 (t, 1 H, $J=2\text{Hz}$), 5.43 (t, 1 H, $J=2\text{Hz}$)【0341】実施例B-9: --アミン類の製造--: 3-ヒドロキシ-3-トリフルオロメチルピロリジン【0342】(1) 1-ベンジル-3-ピロリドン14.5gにテトラヒドロフラン150ml、テトラ- n -ブチルアンモニウムフルオリドの1M-テトラヒドロフラン溶液0.92mlを加えた。混合物に氷冷下、トリメチルシリルトリフルオロメタン16.5gを加え、30分間攪 50
拌した。反応液を室温にし、更に、3時間攪拌した。そ

85

ここにテトラ-*n*-ブチルアンモニウムフルオリドの1M-テトラヒドロフラン溶液30mlを加えて、室温で4時間攪拌した。反応終了後、水と酢酸エチルを加えて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム）で精製し、1-ベンジル-3-ヒドロキシ-3-トリフルオロメチルピロリジン13.3gを得た。

融点60-61℃

【0343】(2) 前項で得られた化合物1.0gにエタノール15ml、10%パラジウム炭素100mgを加え60℃で理論量の水素を吸収させた。触媒を濾去し、溶媒を減圧乾固し、目的のアミン630mgを得た。

【0344】実施例 B-10: --アミン類の製造--

(1R, 5S, 8R)-8-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-オキサ-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン

【0345】(1) D-酒石酸を原料にしてJ. Org. Chem. 60, 103-108 (1995)の記載に従って製造した(3S, 4R, 5S)-1-ベンジル-3, 4-ビス(tert-ブチルジメチルシリルオキシ)-5-(2-ヒドロキシエチル)-2-ピロリジノン125.5gに60% 酢酸水1200mlを加え、一夜還流した。減圧濃縮後、残渣に濃アンモニア水300ml およびメタノール500mlを加え、室温で一夜攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム:メタノール=10:1）で精製して、(3S, 4R, 5S)-1-ベンジル-3, 4-ジヒドロキシ-5-(2-ヒドロキシエチル)-2-ピロリジノン35gを得た。

【0346】IR (neat) 3370, 1682 cm^{-1} ;

MS (m/z): 252 (MH^+)

【0347】 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 7.10-7.32(m, 5H), 5.52(br s, 2H), 4.90(d, 1H, J=15.0Hz), 4.50(d, 1H, J=7.5Hz), 4.21(br t, 1H, J=7.5Hz), 3.94(d, 1H, J=15.0Hz), 3.55(br s, 3H), 2.20-2.00(br s, 1H), 1.86(br s, 2H)

【0348】(2) 前項で得た化合物35gをピリジン40mlに加え、氷冷したところにp-トルエンスルホンクロリド26.6gを加え、一夜攪拌した。反応溶液に水、クロロホルムを加え生成物を有機層に抽出した後、10%塩酸水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、油状の(1R, 5S, 8S)-6-ベンジル-8-ヒドロキシ-7-オキソ-2-オキサ-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン24gを得た。

【0349】IR (neat): 3390, 1692 cm^{-1} ;

MS m/z: 234 (MH^+)

【0350】 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 7.40-7.18(m, 5H), 4.84(d, 1H, J=15.0Hz), 4.49(br, 1H), 4.42(dd, 1H, J=

86

6.5, 1.7Hz), 4.32(br, 1H), 4.16-4.06(m, 2H), 3.92-3.66(m, 2H), 1.92-1.82(m, 2H)

【0351】(3) 前項で得た化合物14gを塩化メチレン250mlに加え、氷冷したところにピリジン14.6mlを加え、次にゆっくりトリフルオロメタンスルホン酸無水物13.1mlを加えた。2時間後、反応液にジメチルホルムアミド550ml および酢酸カリウム58.9gを加え、一夜攪拌した。不溶物を濾過し、減圧濃縮して得た残渣に水およびクロロホルムを加え、生成物を有機層に抽出した後、溶媒を減圧留去して、粗製の(1R, 5S, 8S)-8-アセトキシ-6-ベンジル-7-オキソ-2-オキサ-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタンを得た。

【0352】この化合物にエタノール500mlと濃アンモニア水200mlを加え、室温で一夜攪拌し、減圧濃縮した。残渣に水およびクロロホルムを加え、生成物を有機層に抽出後、溶媒を減圧留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム:メタノール=30:1）で精製して(1R, 5S, 8R)-6-ベンジル-8-ヒドロキシ-7-オキソ-2-オキサ-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン9.2gを得た。

【0353】IR (neat): 3381, 1694 cm^{-1} ;

MS m/z: 234 (MH^+)

【0354】 $^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 7.40-7.20(m, 5H), 4.93(d, 1H, J=15.0Hz), 4.50(dd, 1H, J=6.0, 5.0Hz), 4.28(d, 1H, J=6.0Hz), 4.09(d, 1H, J=15.0Hz), 4.08-3.93(m, 2H), 3.80-3.66(m, 1H), 3.22(br s, 1H), 2.24-2.11(m, 1H), 2.01-1.81(m, 1H)

【0355】(4) 前項で得た化合物9.2gを塩化メチレン100mlに加え、氷冷したところにピリジン9.5mlを加え、次にゆっくりトリフルオロメタンスルホン酸無水物9.1mlを加えた。2時間後、反応液にジメチルホルムアミド300ml およびアジ化ナトリウム24.4gを加え、一夜攪拌した。減圧濃縮して得た残渣に水およびクロロホルムを加え、生成物を有機層に抽出した。希塩酸水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を減圧留去して(1R, 5S, 8S)-8-アジド-6-ベンジル-7-オキソ-2-オキサ-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン7.4gを得た。

【0356】IR (neat): 2109, 1694 cm^{-1} ;

$^1\text{H-NMR}$ (CDCl_3) δ : 7.40-7.20(m, 5H), 4.93(d, 1H, J=15.0Hz), 4.23(dd, 1H, J=6.0, 1.5Hz), 4.16-4.02(m, 3H), 3.94-3.82(m, 1H), 3.81-3.67(m, 1H), 2.00-1.80(m, 2H)

【0357】(5) 前項で得た化合物7.4gをテトラヒドロフラン300mlに加え、氷冷したところにボラン-テトラヒドロフラン錯体の1.0モル-テトラヒドロフラン溶液116mlを加えた。30分後加熱し、一夜還流した。反応液を室温に冷却し、過剰のボランをエタノールで処理した。減圧濃縮後、残渣にエタノール600mlを加え、一夜還流した。減圧濃縮後、残渣に10% 塩酸水を加え、生成

物を水層に抽出し、クロロホルムで洗浄した。20% NaOH 水でアルカリ性にした後、クロロホルムで抽出した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して(1S, 5S, 8R)-8-アミノ-6-ベンジル-2-オキサー-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン5.5gを得た。

【0358】続いてこの化合物をメタノール100mlに加えて氷冷し、これに二炭酸-ジ-tert-ブチル7.2gを加え、一晩攪拌した。減圧濃縮して得た残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1)に付し、(1S, 5S, 8R)-6-ベンジル-8-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-オキサー-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン7.0gを得た。

【0359】融点115-116℃(酢酸エチルから再結晶)；

〔α〕_D²⁷ +2.3° (c=1.023, メタノール)

【0360】(6) 前項で得た化合物5.4gをエタノール100mlに溶解し、5%パラジウム炭素350mgを加え、40℃で理論量の水素を吸収させた。触媒を濾去し、溶媒を減圧留去した後、得られた粗結晶をエチルエーテル-ジイソプロピルエーテルから再結晶して、最終目的物たる(1R, 5S, 8R)-8-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2-オキサー-6-アザビシクロ〔3.3.0〕オクタン3.5gを得た。

【0361】融点110-111℃；

IR (KBr) : 3377, 3228, 1680 cm⁻¹；

〔α〕_D²⁹ -44.4° (c=1.026, メタノール)

【0362】シリーズC：目的物の製造方法

【0363】実施例C-1：--目的物(I)の製造--

1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(ラセミ体)およびその関連化合物

【0364】(1) 実施例A-1(4)で得た7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(7.1g)とトランス-3-メトキシ-4-メチルアミノピロリジン二塩酸塩(6.0g)およびアセトニトリル(150ml)からなる懸濁液にトリエチルアミン(18ml)を加えた。室温で5時間攪拌し、減圧下、反応液を濃縮し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。抽出液を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=6:1)で精製して1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリ

ル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(6.1g)を得た。

融点: 73-76℃

【0365】(2) 上記エステル(6.0g)および18%塩酸水(100ml)からなる溶液を100℃で28時間攪拌した。析出結晶を濾取し、エタノールおよびジイソプロピルエーテルからなる混液で洗浄して4.45gの1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩(化合物H-1-1-1)(4.45g)を得た。

融点: 270-273℃

【0366】(3) 前記(2)で得た塩酸塩(51.5g)、水(500ml)およびアンモニア水(40ml)からなる溶液を50℃で一晩攪拌した。これにアセトニトリルを加え、減圧濃縮し、析出結晶を濾取した。得られた結晶を水およびアセトニトリルで洗浄して32.6gの1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物H-1-1-0)を得た。

融点: 290-292℃(分解)

【0367】(4) 前項(3)で得た化合物(2.0g)、乳酸(3.1g)および蒸留水(4ml)からなる混合物を60℃で加熱溶解した。室温に冷却後、エタノール(70ml)を加え、析出結晶を濾取し、エタノールで洗浄して2gの乳酸塩(化合物H-1-1-2)を得た。

融点: 288-291℃(分解)

【0368】(5) 前項(1)で得たエステル(1.89g)、N-tert-ブトキシカルボニル-L-アラニン(1.26g)および塩化メチレン(80ml)からなる混合物に1.27gのWSCを加え、室温で3時間攪拌した。水洗後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=50:1)により精製して7-{トランス-3-[N-(N-tert-ブトキシカルボニル-L-アラニル)]メチルアミノ-4-メトキシ-1-ピロリジニル}-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(2.15g)を得た。

【0369】融点: 120-123℃；

〔α〕_D²⁸ +10.2° (c=1.0, クロロホルム)

【0370】このエチルエステル(1.71g)、0.5N塩酸水(42ml)、エタノール(22ml)からなる混合物を80℃で17.5時間加熱攪拌した。この溶液を減圧濃縮し、析出結晶を濾取し、10%塩酸水およびエタノールで洗浄して7-{トランス-3-(N-L-アラニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル}-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリ

ル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩1.16gを得た。

【0371】融点: 230-233℃;

$[\alpha]_D^{29} +8.4^\circ$ (c=1.0, 水)

【0372】実施例C-2: --目的物(I)の製造--:

(+)-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(光学活性体)およびその関連化合物

【0373】(1) 実施例A-1(4)で得た7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステルと実施例B-2で得た(+)-トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジンをを用い、実施例C-1(1)と同様にして(-)-7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(非結晶体)を得た。

$[\alpha]_D^{29} -9.1^\circ$ (c=1.006, クロロホルム)

【0374】(2) 実施例C-1(2)に記載の方法に準じて、前項(1)で得たエチルエステル体から標記塩酸塩(化合物H-1-2)を得た。

【0375】融点: 278-282℃(分解);

$[\alpha]_D^{29} +24.8^\circ$ (c=0.500, 水)

【0376】(3) 前記(2)で得た塩酸塩(28.1g)、水(300ml)およびアンモニア水(25ml)からなる溶液を50℃で一晩攪拌し、ついで減圧濃縮した。析出結晶を濾取し、水およびエタノールで洗浄して目的のカルボン酸体(化合物H-1-2-1)(19.5g)を得た。

【0377】融点: 268-271℃;

$[\alpha]_D^{30} +53.1^\circ$ (c=1.005, 1N NaOH)

【0378】(4) 前記(3)項で得たカルボン酸体6.22gを蒸留水150mlに溶解し、氷冷下にて、1.002N-水酸化ナトリウム水溶液14.8mlを加え、直ちに10分間攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣にアセトニトリルおよびジイソプロピルエーテルを加えて析出する結晶を濾取し、目的とするナトリウム塩(化合物H-1-2-2)6.28gを得た。

融点: 189-190℃(分解)

【0379】(5) 前記(3)で得た化合物(300mg)と水(1.2ml)からなる懸濁液にメタンスルホン酸(140mg)を加え、60℃で加熱溶解した。熱時濾過し、濾液を室温で冷却した。これにアセトン(10ml)を加え、析出結晶を濾取し、アセトンで洗浄して標記化合物のメタンスルホン酸塩(化合物H-1-2-3)を得た。

【0380】融点: 283-285℃(分解);

$[\alpha]_D^{28} +46.9^\circ$ (c=1.00, 1N NaOH)

【0381】(6) 実施例C-1(4)に記載の方法に準じて、前記(3)で得た化合物から標記化合物の乳酸塩(化合物H-1-2-4)を得た。

【0382】融点: 273-275℃(分解);

$[\alpha]_D^{27} +44.7^\circ$ (c=1.00, 1N NaOH)

【0383】(7) 前記(3)で得た化合物(350mg)およびグルコン酸(約50%, 1.1g)を水(1ml)に加熱(60℃)溶解した。放冷後、アセトン(100ml)を加え、析出する固体を水-メタノールから再結晶し、析出結晶を濾取し、メタノールで洗浄して標記化合物のグルコン酸塩(化合物H-1-2-5)を得た。

【0384】融点: 129-132℃;

$[\alpha]_D^{28} +36.7^\circ$ (c=0.36, 1N NaOH)

【0385】(8) 前記(1)で得た化合物を塩酸-エタノール(30%)で処理して、(-)-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(化合物H-1-2-6)を得た。

【0386】融点: 184-185℃;

$[\alpha]_D^{28} -16.9^\circ$ (c=0.503, クロロホルム)

【0387】実施例C-3: --目的物(I)の製造--:

(-)-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(光学活性体)およびその塩

【0388】(1) 実施例A-1(4)で得た7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステルと実施例B-3で得た(-)-トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシピロリジンをを用い、実施例C-1(1)と同様にして(+)-7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(非結晶体)を得た。

$[\alpha]_D^{29} +9.0^\circ$ (c=1.002, クロロホルム)

【0389】(2) 実施例C-1(2)に記載の方法に準じて、前項(1)で得たエチルエステル体から標記化合物の塩酸塩(化合物H-1-3)を得た。

【0390】融点: 278-282℃(分解);

$[\alpha]_D^{29} -25.2^\circ$ (c=0.504, 水)

【0391】(3) 実施例C-2(3)に記載の方法に準じて、前記(2)で得た化合物から目的のカルボン酸体(化合物H-1-3-1)を得た。

91

【0392】融点：277-279℃（分解）；
 $[\alpha]_D^{29} -59.9^\circ$ ($c=1.00$, 1N NaOH)

【0393】(4) 実施例C-2(5)に記載の方法に準じて、前記(3)で得た化合物から標記化合物のメタンスルホン酸塩（化合物H-1-3-2）を得た。

【0394】融点：287-289℃（分解）；
 $[\alpha]_D^{30} -47.2^\circ$ ($c=1.00$, 1N NaOH)

【0395】実施例C-4：--目的物(I)の製造--

1, 4-ジヒドロ-7-（シス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル）-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸およびその関連化合物

【0396】(1) 実施例A-1(4)で得た7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステルとシス-3-メトキシ-4-メチルアミノピロリジニルを用い、実施例C-1(1)と同様にして、1, 4-ジヒドロ-7-（シス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル）-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステルを得た。

融点253-259℃（分解）

【0397】(2) 実施例C-1(2)に記載の方法に準じて、前項(1)で得たエチルエステル体から標記化合物の塩酸塩（化合物H-1-4）を得た。

融点：263-269℃（分解）

【0398】実施例C-5：--目的物(I)の製造--

7-（3-アミノ-1-ピロリジニル）-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩（化合物2F-1）

【0399】(1) 実施例A(6)で得た7-クロロ-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチル6.5 g, 3-アミノピロリジニル1.7 g, トリエチルアミン5.6 gおよびアセトニトリル65mlの混合物を30分間加熱還流した。冷後、結晶を濾取し、エタノールから再結晶して、7-（3-アミノ-1-ピロリジニル）-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル（化合物2F-1のエステル体）7.1 gを得た。

融点：218-220℃。

【0400】(2) 上記エステル7.1 gと10%塩酸水200mlの混合物を1時間加熱還流した。冷後、結晶を濾取し、水-エタノールから再結晶して、6.9 gの7-（3-アミノ-1-ピロリジニル）-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾ

92

リル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩（化合物2F-1）を得た。

融点：294-296℃（分解）

【0401】(3) 上記塩酸塩を常法に従って処理し、7-（3-アミノ-1-ピロリジニル）-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸（化合物2F-1の遊離体）を得た。

融点：253-254℃（分解）

【0402】(4) (R)-3-アミノピロリジニルを用い、前記と同様に反応・処理して下記化合物を得た。

【0403】7-〔(R)-3-アミノ-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル；

融点：254-257℃

【0404】7-〔(R)-3-アミノ-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩（化合物2F-1-1）

【0405】融点：297-300℃（分解）；

$[\alpha]_D^{28} = -21.0^\circ$ (1N NaOH, $c=0.1$)

【0406】(5) (S)-3-アミノピロリジニルを用い、前記と同様に反応・処理して下記化合物を得た。

【0407】7-〔(S)-3-アミノ-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル；

融点：256-259℃

【0408】7-〔(S)-3-アミノ-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩（化合物2F-1-2）

【0409】融点：>300℃；

$[\alpha]_D^{28} = +20.0^\circ$ (1N NaOH, $c=0.1$)

【0410】(6) 実施例C-1(5)の記載に準じて、7-〔3-（N-L-アラニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸塩酸塩（化合物2F-1-3）を得た。；

融点：236-239℃

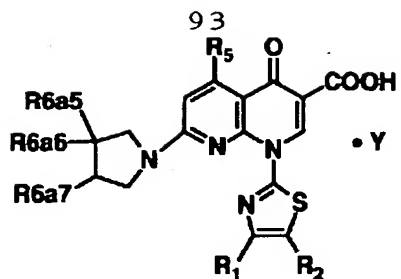
【0411】実施例C-6：--目的物(I)の製造--

上記実施例C-1からC-5までに記載の方法またはこれに準じる方法により、以下の第15表～第21表に示す化合物およびそのエチルエステルを得た。

【0412】第15表 目的化合物(I)

【0413】

【化42】



*【0414】
【表30】

*

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C) **
H-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス	H	268 - 271 (分)
H-2-1	2	化合物H-2のエチルエステル							98 - 100
H-3	1	H	H	NH ₂	H	H		H	267 (分)
H-3-1	3	化合物H-3のエチルエステル							219 - 221
H-4	1	H	H	NHMe	H	Me		H	297 - 299 (分)
H-5	1	H	H	NHMe	Me	H	トランス	H	279 - 282 (分)
H-6	1	H	H	NHMe	H	H		H	266 - 270 (分)
H-7	1	H	H	NH ₂	H	Me	トランス	H	269 - 271 (分)

*: 1=HC1、 2=1/2 HC1、 3=1/5 HC1

** : (分) は分解点を示す。以下、同様。

【0415】

※30※【表31】

95
第15表のつづき

96

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
H-8	1	H	H	NH ₂	Me	Me	トランス	H	245 - 248
H-9	1	H	H	NH ₂	H	H		NH ₂	261 - 263 (分)
H-10	1	H	H	NH ₂	H	Me		H	243 - 246
H-11	1	H	H	NHEt	OMe	H	トランス	H	293 - 295 (分)
H-12	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス	NH ₂	247 - 250
H-13	1	F	H	NHMe	OMe	H	トランス	H	277 - 279 (分)
H-14	1	F	H	NH ₂	H	Me		H	>300
H-15	1	H	Cl	NH ₂	H	H		H	236 - 237
H-16	1	H	H	CH ₃ - NHEt	H	H		H	>300
H-17	1	H	H	NH ₂	H	H		CF ₃	291 - 292 (分)
H-18	1	H	H	NH ₂	H	H		Cl	>300

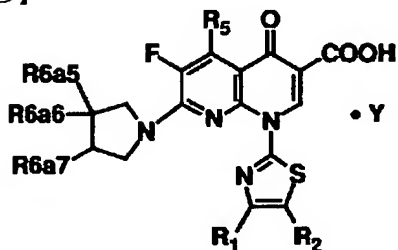
*: 1=HC1

【0416】

* * 【表32】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
H-19	1	H	H	CH ₂ NH ₂	Cl	H	シス	H	285 - 288 (分)
H-20	1	H	H	NHMe	SMc	H	トランス	H	271 - 272
H-21	1	H	H	NH-L-Ala	H	H		H	229 - 231 (分)
H-22	-	H	H	OH	H	H	S	H	>300
H-23	-	H	H	OH	H	CF ₃		H	>300
H-24	-	F	H	NH ₂	H	H		NH ₂	208 - 209
H-25	-	H	H	H	H	H		H	>300
H-26	1	F	H	NH ₂	H	H		H	283 - 284

* : 「-」 = 遊離体、1 = HCl

【0417】第16表 目的化合物 (I)
【化43】* 【0418】
【表33】

30

*

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	Rad7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス	H	258 - 264
2F2-1	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス +体	H	254 - 260 (分)
2F2-2	1	H	H	NH ₂	OMe	H	トランス -体	H	255 - 261 (分)
2F-3	1	H	H	NH ₂	H	Me		H	284 - 286
2F-4	1	H	H	NHMe	OMe	H	トランス	H	260 - 265

* : 1 = HCl

【0419】

※ ※【表34】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-5	1	H	H	NH ₂	OBt	H	トランス	H	256 - 261
2F-6	1	H	H	NHBz	OH	H	トランス	H	259 - 265
2F-7	1	H	H	NH ₂	OMe	H	シス	H	259 - 264
2F-8	1	H	H	NH ₂	Me	H	トランス	H	283 - 287 (分)
2F-9	1	H	H	NH ₂	Me	H	シス	H	255 - 260
2F-10	1	H	H	CH ₂ OH	H	NH ₂		H	255 - 260
2F-11	1	H	H	N(Me) ₂	H	H		H	281 - 286
2F-12	-	H	H	CH ₂ NH ₂	H	H		H	210 - 211
2F-13	1	H	H	CH ₂ NH ₂	Cl	H	シス	H	263 - 266 (分)
2F13-1	-	H	H	CH ₂ NH-Ac	Cl	H	シス	H	239 - 241 (分)

* : 「-」=遊離体、 1=HC1

【0420】

* * 【表35】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-14	-	H	H	OH	H	H		H	297 - 300 (分)
2F14-1	-	H	H	OH	H	H	R	H	291 - 293
2F14-2	-	H	H	OH	H	H	S	H	291 - 293
2F-15	-	H	H	OH	OMe	H	トランス	H	274 - 277
2F-16	-	H	H	OH	N ₃	H	トランス	H	240 - 245
2F-17	-	H	H	OMe	N ₃	H	トランス	H	180 - 182
2F-18	-	H	H	H	H	H		H	>300
2F-19	1	H	Br	NH ₂	H	H		H	293 - 297 (分)
2F-20	1	H	Cl	NH ₂	H	H		H	>300
2F-21	1	Me	H	NH ₂	H	H		H	257 - 259

* : 「-」 = 遊離体、 1 = HCl

【0421】

* * 【表36】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-22	1	H	Me	NH ₂	H	H		H	265
2F-23	1	Me	Me	NH ₂	H	H		H	277 (分)
2F-24	1	Ph	H	NH ₂	H	H		H	261 (分)
2F-25	1	t-Bu	H	NH ₂	H	H		H	285 (分)
2F-26	1	H	化44	NH ₂	H	H		H	260 (分)
2F26-1	1	化合物2F-26のエチルエステル							275 (分)
2F-27	1	化44		NH ₂	H	H		H	273 - 275
2F-28	-	化44	H	NH ₂	H	H		H	>300
2F-29	1	H	OMe	NH ₂	H	H		H	267 - 269

* : 「-」 = 遊離体、 1 = HCl

* * 【表37】

【0422】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-30	1	H	H	NH ₂	H	H	S	NH ₂	278 - 281 (分)
2F-31	-	Me	H	OH	H	H	S	H	286 - 287
2F-32	-	Ph	H	OH	H	H	S	H	>300
2F32-1	-	化合物 2 F-32 のエチルエステル							247 - 249
2F-33	-	化44		OH	H	H	S	H	>300
2F-34	4	H	Cl	CH ₂ NH ₂	H	H		H	>300
2F-35	-	H	H	化44	OMe	H	トランス	H	264 - 267
2F-36	1	H	化	NH ₂	H	H		H	249 - 251
2F-37	-	H	44	OH	H	H	S	H	>300
2F-38	1	化	H	NH ₂	H	H		H	>300
2F-39	-	44	H	OH	H	H	S	H	261 - 264

* : 「-」=遊離体、 1=HC1、 4=1/2 H₂SO₄

* * 【表38】

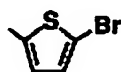
【0423】

化合物	Y*	R1	R2	R6a5	R6a7	R6a6	立体	R5	融点 (°C)
2F-40	1	化44		NH ₂	H	H		H	279 - 284 (分)
2F-41	-	H	NO ₂	OH	H	H	S	H	260 - 264
2F-42	-	H	化44	OH	H	H	S	H	>300
2F-43	1	H	H	NH ₂	OH	H	トランス	H	263 - 269
2F-44	1	H	H	CH ₂ NH ₂	OH	H	トランス	H	280 - 285
2F-45	-	H	Me	OH	H	H	S	H	285
2F-46	-	Me	Me	OH	H	H	S	H	298 (分)
2F-47	-	t-Bu	H	OH	H	H	S	H	>300

* : 「-」 = 遊離体、 1 = HCl

【0424】

* * 【化44】



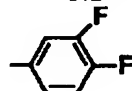
2F-26

2F-42

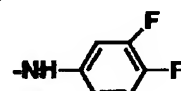


2F-27

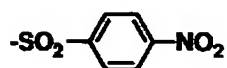
2F-33



2F-28



2F-35



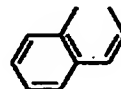
2F-36

2F-37



2F-38

2F-39



2F-40

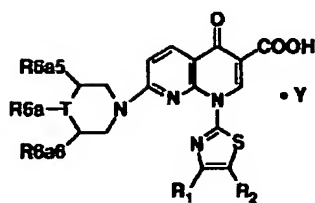
【0425】第17表 目的化合物 (I)

【0426】

【化45】

※ 【0427】

【表39】



40

※

109

110

化合物	Y*	R1	R2	R 6 a	R6a5	R6a6	立体	T	融点 (°C)
3H-1	-	H	H	非存在	H	H		O	>300
3H-2	1	H	H	H	Me	Me	シス	N	290 - 295 (分)
3H-3	1	H	H	H	H	H		N	290 - 293 (分)
3H-4	1	H	H	非存在	CH ₂ -NHMe	H		O	>300
3H-5	1	H	H	Ph-2-OMe	H	H		N	263 - 265
3H-6	1	H	H	H	NHMe	H		CH	297 - 299 (分)

* : 「-」=遊離体、 1=HCl

【0428】第18表 目的化合物 (I)

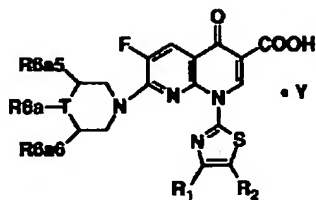
* 【0430】

【0429】

【表40】

【化46】

20



*

化合物	Y*	R1	R2	R 6 a	R6a5	R6a6	立体	T	融点 (°C)
4F-1	1	H	H	CH ₂ NH ₂	H	H		CH	277 - 284
4F-2	4	H	Br	Me	H	H		N	282 - 284 (分)
4F-3	4	H	Cl	Me	H	H		N	269 - 271
4F-4	-	H	H	H	H	H		N	269 - 271
4F-5	-	H	H	Me	H	H		N	274 - 275

* : 「-」=遊離体、 1=HCl、 4=1/2 H₂SO₄

【0431】

※ ※【表41】

111
第18表のつづき

112

化合物	Y*	R1	R2	R6a	R6a5	R6a6	立体	T	融点 (°C)
4F-6	1	H	H	Ph-2-OMe	H	H		N	203 - 210
4F-7	1	H	H	NH ₂	H	H		CH	268 - 273
4F-8	1	H	H	非存在	CH ₂ - NMe	H		O	265 - 269
4F-9	-	H	H	非存在	H	H		S	275 - 285
4F-10	-	H	H	O	H	H		S	295 - 300
** 4F-11		H	H	H	=O	H		N	257 - 263 (分)

* : 「-」 = 遊離体、 1 = HC 1、

** : 3位エチルエステル体

【0432】第19表 目的化合物 (I)

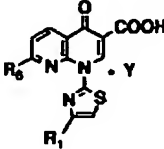
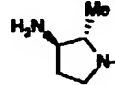

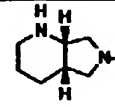
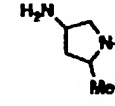
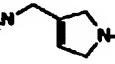

* 【表42】

【0433】

*

113

114

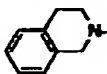
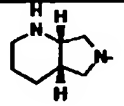


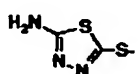
化合物				融点 (°C)
	R1	R6	Y	
5H-1	H		HCl	296 - 299 (分)
5H-2	H		HCl	236 - 239 (分)
5H-3	H		HCl	292 - 295 (分)
5H-4	H		HCl	259 - 262 (分)
5H-5	H		HCl	291 - 294 (分)
5H-6	F		HCl	212 - 215 (分)

【0434】

30 【表43】 第19表のつづき

115

116

化合物	R1	R8	Y	融点 (°C)
5H-7	H		—	298 - 300 (分)
5H-8	F		HCl	245 - 247 (分)
5H-9	H	Et ₂ N-	—	201 - 203
5H-10	H		HCl	243 - 247
5H-11	H		—	271 - 273
5H-12	H		—	>300

【0435】第20表 目的化合物 (I)

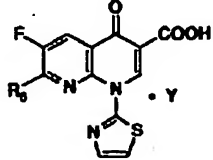
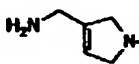
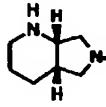


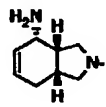
*【表44】

【0436】

*

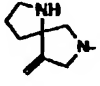
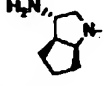
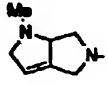
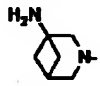
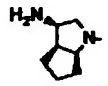
117

118

化合物			融点 (°C)
	R6	Y	
6F-1		HCl	235 - 238 (分)
6F-2		—	294 - 300 (分)
6F-3		HCl	235 - 241
6F-4		HCl	220 - 230 (分)
6F-5		HCl	260 - 270 (分)

【0437】

* * 【表45】第20表のつづき

化合物	R6	Y	融点 (°C)
6F-6		—	268 - 288
6F-7		HCl	275 - 281 (分)
6F-8		HCl	256 - 258
6F-9		HCl	275 - 283 (分)
6F-10		HCl	267 - 274

【0438】

* * 【表46】第20表のつづき

121

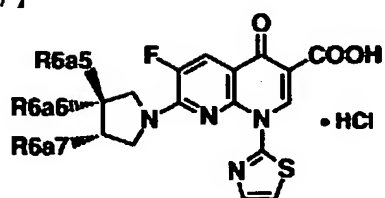
122

化合物	R6	Y	融点 (°C)
6F-11		HCl	250 - 253
6F-12		HCl	259 - 265 (分)
6F-13		—	292 - 296
* 6F-14		—	216 - 219
6F-15		—	270 - 275
6F-16		HCl	252 - 261
6F-17		HCl	247 - 251

* 3位エチルエステル体

【0439】第21表 目的化合物 (I)
 【0440】
 【化47】

* 【0441】
 【表47】



*

123

124

化合物	R6a5	R6a6	R6a7	融点 (°C)	$[\alpha]$, ²⁰ *
22F-1	NH-L-Ala	Me	H	204 - 207	+10
22F-2	NH-L-Leu	Me	H	195 - 198	+11
22F-3	NH-L-Ile	H	H	212 - 214	+10
22F-4	NH-L-Phe	H	H	200 - 202	+39**
22F-5	NH-L-Trp	H	H	225 - 227	+117

*: 水中 (c=0.1) で測定。

**: DMSO中 (c=0.1) で測定。

【0442】

* * 【表48】

第21表のつづき

化合物	R6a5	R6a6	R6a7	融点 (°C)	$[\alpha]$, ²⁰ *
22F-6	NH-Gly	Me	H	232 - 235	—
22F-7	NH-L-Phe	Me	H	215 - 217	+21
22F-8	NH-L-Nva	H	MeO	204 - 211	+9
22F-9	NH-L-Phe	H	MeO	203 - 206	+14
22F-10	NH-L-Val	H	H	218 - 220	+14
22F-11	NH-L-Met	H	H	190 - 192	+12
22F-12	NH-L-Ser	H	H	201 - 203	+7
22F-13	** NH-L-Lys	H	H	213 - 215	+9
22F-14	NH-L-Thr	H	H	193 - 195	+11

*: 水中 (c=0.1) で測定。

**: 2塩酸塩。

【0443】

※ ※ 【表49】

化合物	R6a5	R6a6	R6a7	融点 (°C)	$[\alpha]$, ²⁵ *
22F-15	NH-L-Tyr	H	H	215 - 217	+14
22F-16	NH-L-Ala- L-Ala	H	H	207 - 209	+7
22F-17	NH-Gly	H	MeO	270 - 276	—
22F-18	NH-L-Ala	H	MeO	213 - 219	+8**

* : 水中 (c=0.1) で測定。

** : 水中 (c=0.5) で測定。

【0444】実施例C-7: --目的物(1)の製造--

2-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-5, 8-ジヒドロ-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド
〔2, 3-d〕ピリミジン-6-カルボン酸

【0445】実施例A-7で得た5, 8-ジヒドロ-2-メタンスルホニル-5-オキソ-8-(2-チアゾリル)ピリド〔2, 3-d〕ピリミジン-6-カルボン酸エチルエステルと3-アミノピロリジンとを実施例C-1とほぼ同様な方法により反応させ、標記化合物(9N-1)を得た。

融点: 288-291°C (分解)

【0446】実施例C-8: --目的物(1)の製造--

3-ホルミル-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン塩酸塩(化合物7H-1)

【0447】(1) 実施例A-1(4)で得た7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(8.49g)、トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノピロリジン二塩酸塩(6.5g)およびアセトニトリル(400 ml)からなる懸濁液にトリエチルアミン(13.4ml)を加えた。室温で一夜攪拌後、反応液を減圧濃縮し、炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣に塩化メチレン(500 ml)を加え、氷冷下、二炭酸ジ-tert-ブチル(6.4g)を加えた。室温で一夜攪拌後、反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液: クロロホルム: メタノール=100:1)で精製して7-(トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ*50

*-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(9.1g)を得た。

【0448】IR (KBr) cm^{-1} : 1735, 1695;20. MS (m/z): 530 (MH⁺)

【0449】(2) 前項(1)で得た化合物(8.95g)とエタノール(150 ml)の混合物に氷冷下、1N水酸化ナトリウム水溶液(150 ml)を加え、同温度で30分間、室温で一夜攪拌した。酢酸水で酸性となし、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して7-(トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(7.19g)を得た。

【0450】融点: 185-188°C;

IR (KBr) cm^{-1} : 1715, 1690;MS (m/z): 502 (MH⁺)

【0451】(3) 前項(2)で得た化合物(7.15g)とメタノール(400 ml)からなる混合物に、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム(2.16g)を加え、同温度で15分間、室温で一夜攪拌した。溶媒を減圧留去し、ついでクロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液: クロロホルム: メタノール=100:1)で精製して7-(トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン(3.9g)を得た。

【0452】IR (neat) cm^{-1} : 1690;MS (m/z): 460 (MH⁺)

【0453】(4) 前項(3)で得た化合物(3.8g)をテトラヒドロフラン(500 ml)に溶解し、-7

127

8℃でn-ブチルリチウム(1.6 M)のn-ヘキサン溶液(6.1ml)を滴下した。同温度で30分間攪拌後、ギ酸エチル(1.34ml)を加え、ゆっくり昇温させ、一夜攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に酢酸水を加えクロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去して7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-3-ホルミル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン(3.87g)を得た。

【0454】IR(neat) cm^{-1} : 1690, 1615;

MS(m/z): 488(MH⁺)

【0455】(5) 前項(4)で得た化合物(3.6g)を1, 4-ジオキサソ(160 ml)に溶解し、2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキノ(2.51g)をゆっくり加えた。2時間攪拌後、溶媒を減圧留去し、残渣に水酸化ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=100:1)で精製して7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-3-ホルミル-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン(1.73g)を得た。

【0456】融点 130-132℃;

IR(KBr) cm^{-1} : 1695, 1645, 1615;

MS(m/z): 486(MH⁺)

【0457】(6) 前項(5)で得た化合物(1.65g)、10%塩酸水(10ml)およびエタノール(40ml)からなる混液を50-60℃で7時間加熱した。析出結晶を濾取し、エタノールおよびジイソプロピルエーテルで洗浄して3-ホルミル-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン塩酸塩(化合物7H-1)(1.05g)を得た。

【0458】融点 255-263℃(分解);

IR(KBr) cm^{-1} : 3460, 1695, 1645;

MS(m/z): 386(MH⁺)

【0459】実施例C-9: --目的物(I)の製造--;

1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-ヒドロキシ-3-ヒドロキシメチル-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン(化合物7H-2)

128

【0460】氷冷下にて、4.90gの1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステルを無水テトラヒドロフラン150mlに溶解し、水素化リチウムアルミニウム3.00gを加え、30分間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。反応液を水にゆっくり加え、塩化アンモニウム水溶液、炭酸水素ナトリウム水溶液を、順次加えた。これをクロロホルムにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=50:1)で精製し目的とする化合物7H-2(1.60g)を得た。融点: 69-70℃

【0461】実施例C-10: --目的物(I)の製造--;

1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸 2-ヒドロキシエチルエステル 4/3トリフルオロ酢酸塩(化合物7H-3)

【0462】(1) 氷冷下にて、1.00gの7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸を塩化メチレン90mlに溶解し、エチレングリコール1.24g、WSC420mg、4-ジメチルアミノピリジン50mgを加えて30分間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。水を加え、これをクロロホルムにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=50:1)で精製し、1, 4-ジヒドロ-7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸2-ヒドロキシエチルエステル(590mg)を得た。

融点: 101-105℃

【0463】(2) 前項の化合物250mgを塩化メチレン3mlに溶解し、氷冷下にて、トリフルオロ酢酸1.0mlを加え、1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え析出結晶を濾取し、目的とする化合物7H-3(150mg)を得た。融点: 125-127℃

【0464】実施例C-11: --目的物(I)の製造--;

1-[1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-

129

3-カルボニル]-3-ヒドロキシピロリジン 3/2
塩酸塩(化合物7H-4)

【0465】(1) 氷冷下にて、250mgの7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸を塩化メチレン20mlに溶解し、これに3-ピロリジノール52mg、ベンゾトリアゾール-1-イロキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート(10 BOP試薬)265mgおよびトリエチルアミン0.17mlを加えて30分間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。水を加え、これをクロロホルムにて抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=20:1)で精製し、1-[7-[トランス-3-(N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ)-4-メトキシ-1-ピロリジニル]-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボニル]-3-ヒドロキシピロリジン(280mg)を得た。

融点: 127-129℃

【0466】(2) 前項の化合物275mgをエタノール5mlに溶解し、氷冷下にて、10%エタノール塩酸3.0mlを加え、1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。ジイソプロピルエーテルを加え析出結晶を濾取し、目的とする化合物7H-4(163mg)を得た。

融点: 189-193℃(分解)

【0467】実施例C-12: --目的物(I)の製造--:

3-ヒドロキシメチル-1,4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン塩酸塩(化合物7H-5)

【0468】氷冷下にて、実施例C-8で得た110mgの3-ホルミル-1,4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジンの塩酸塩をメタノール30mlに溶解し、これに塩化セリウム七水和物108mg、水素化ホウ素ナトリウム30mgを加えて30分間攪拌し、クロロホルムおよび酢酸水溶液を加えた。炭酸水素ナトリウム水溶液でアルカリ性となし、クロロホルムにて抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、エタノール塩酸溶液を加えて析出結晶を濾取し、69mgの目的化合物7H-5を得た。

融点: 263-268℃(分解)

【0469】実施例C-13: --目的物(I)の製造

130

--:

7-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボキサミド トリフルオロ酢酸塩(化合物8F-1)

【0470】(1) 氷冷下にて、メタノール150mlに9.00gの7-[3-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)-1-ピロリジニル]-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル、1N-水酸化ナトリウム水溶液150mlを加え、30分間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。酢酸水溶液を加え、クロロホルムにて抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、7-[3-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)-1-ピロリジニル]-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボン酸8.50gを得た。

融点: 220-224℃

【0471】(2) 前項の化合物2.20gをクロロホルム20mlに溶解し、氷冷下にて、トリエチルアミン0.97ml、クロロ酢酸エチル604mgを加え、1時間攪拌し、更に、室温で1時間攪拌した。再び、氷冷下、飽和アンモニア-エタノール溶液20mlを加え1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に水を加え、クロロホルムにて抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶離液 クロロホルム:メタノール=100:1)で精製し、7-[3-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)-1-ピロリジニル]-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン-3-カルボキサミド1.19gを得た。

融点: 240-243℃

【0472】(3) 前項の化合物700mgをクロロホルム40mlに溶解し、氷冷下にて、トリフルオロ酢酸1.3mlを加え、1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣にエタノールを加えて析出する結晶を濾取し、635mgの目的化合物(8F-1)を得た。

融点: 227-233℃(分解)

【0473】実施例C-14: --目的物(I)の製造--:

7-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1,8-ナフチリジン トリフルオロ酢酸塩(化合物8F-2)

【0474】(1) 氷冷下にて、7-[3-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)-1-ピロリジニル]-6-フルオロ-1,4-ジヒドロ-4-オキソ-1-

131

(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸11.3gをメタノール400mlに溶解し、水素化ホウ素ナトリウム4.5gを加えて30分間攪拌し、更に室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣に酢酸水を加え、クロロホルムにて抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム：メタノール=100：1）で精製し、7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 2, 3, 4-10-テトラヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン5.41gを得た。

融点：234-236℃

【0475】(2) 前項の化合物700mgを1, 4-ジオキサン70mlに溶解し、2, 3-ジクロロ-5, 6-ジシアノ-1, 4-ベンゾキノン440mgを加え、一晩加熱還流した。溶媒を減圧留去し、残渣に水酸化ナトリウム水溶液を加えてクロロホルムにて抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム：メタノール=100：1）で精製し、7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン270mgを得た。

融点：234-236℃

【0476】(3) 前項の化合物160mgをクロロホルム12mlに溶解し、氷冷下にて、トリフルオロ酢酸0.6mlを加え、1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣にエタノールを加えて析出する結晶を濾取し、150mgの目的化合物(8F-2)を得た。

融点：237-240℃

【0477】実施例C-15：--目的物(I)の製造--:

7-〔3-アミノ-1-ピロリジニル〕-3-ベンジル-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン（化合物8F-3）

【0478】(1) エタノール10mlに実施例C-14(1)で得た7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン400mg、20%水酸化ナトリウム水溶液5mlを加え、そこにベンズアルデヒド350mgを加え、一晩攪拌した。酢酸水を加え、クロロホルムにて抽出した。飽和食塩水にて洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム：メタノール=100：1）で精製

132

し、3-ベンジル-7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン325mgを得た。

融点：234-236℃

【0479】(2) 前項の化合物200mgをクロロホルム15mlに溶解し、氷冷下にて、トリフルオロ酢酸0.59mlを加え、1時間攪拌し、更に、室温で一晩攪拌した。溶媒を減圧留去し、残渣にジイソプロピルエーテルを加えて析出する結晶を濾取し、185mgの目的化合物(8F-3)を得た。

融点：237-240℃

【0480】実施例C-16：--目的物(I)の製造--:

7-〔3-アミノ-1-ピロリジニル〕-3-ホルミル-1, 4-ジヒドロ-6-フルオロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン塩酸塩（化合物8F-4）

【0481】実施例C-8に記載の方法に準じて標記化合物(8F-4)を得た。

融点：242-250℃（分解）

【0482】実施例C-17：--目的物(I)の製造--:

7-〔3-アミノ-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジントリフルオロ酢酸塩（化合物8F-5）

【0483】(1) 7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸0.5g、超酸化カリウム0.75g、エタノール5ml、水5mlからなる混合物を15分間加熱還流し、溶媒を留去した。酢酸水で中和し、クロロホルムで抽出した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をクロロホルム-エタノールから再結晶して7-〔3-（N-tert-ブトキシカルボニルアミノ）-1-ピロリジニル〕-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-3-ヒドロキシ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン260mgを得た。

融点：251-252℃

【0484】(2) 前項の化合物260mg、塩化メチレン6mlおよびトリフルオロ酢酸6mlからなる混合物を室温で20時間攪拌し、溶媒を減圧留去した。残渣にアセトニトリルを加えて析出する結晶を濾取し、これをアセトニトリルで洗浄して170mgの目的化合物(8F-5)を得た。

融点：206-207℃

【0485】実施例C-18：--目的物(I)の製造--:

133

1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-7-ビニル-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-1)

【0486】(1) 7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル3.6 g、ビニルトリブチルスズ3.8 g、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリド1.0 gおよびトルエン150mlからなる懸濁液を6.5時間還流した。氷冷後、水洗し、溶媒を減圧留去した。得られた結晶をトルエンおよびエタノールで洗浄して1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-7-ビニル-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル2.7 gを得た。

融点: 163-164℃

【0487】(2) 前項の化合物0.32g、10%塩酸水15mlおよびエタノール2mlからなる懸濁液を100℃で13時間加熱し、結晶を濾取し、エタノールで洗浄して目的物9H-1(0.19g)を得た。

融点: 284-288℃(分解)

【0488】実施例C-19: --目的物(I)の製造--:

1, 4-ジヒドロ-7-(2, 6-ジメチル-4-ピリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-2)

【0489】(1) 7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル1.1 g、2, 6-ジメチル-4-(トリメチルスズ)ピリジン0.98g、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリド0.25gおよびトルエン51mlからなる懸濁液を6.5時間還流した。氷冷後、水洗し、溶媒を減圧留去した。シリカゲルカラムクラマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)により精製し、エタノールで洗浄して1, 4-ジヒドロ-7-(2, 6-ジメチル-4-ピリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル0.38gを得た。

融点: 232-235℃

【0490】(2) 実施例C-18(2)とほぼ同様に処理して目的化合物9H-2を得た。

融点: 272-275℃(分解)

【0491】実施例C-20: --目的物(I)の製造--:

7-エチニル-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-3)

【0492】(1) 7-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル1.5 g、(トリメチルシリル)エチニルトリブチルスズ2.0 g、ビストリフェニルホスフィンパラジウムジクロリド0.45gおよ

134

びトルエン75mlからなる懸濁液を100℃において、アルゴン雰囲気下で3時間加熱した。氷冷後、水洗し、溶媒を減圧留去した。シリカゲルカラムクラマトグラフィー(溶離液 クロロホルム)より精製し、1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-7-(トリメチルシリル)エチニル-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル1.0 gを得た。

【0493】(2) 前項で得られた化合物1.0 g、フッ化カリウム0.45gおよびエタノール25mlからなる懸濁液を2時間還流し、溶媒を減圧留去した。クロロホルムおよび水を加え、不溶物をセライト濾過により分離し、水洗後、溶媒を減圧濃縮した。これをクロロホルム-エタノールの混合物で洗浄し、7-エチニル-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル0.34gを得た。

融点: 228-231℃(分解)

【0494】(3) 前項で得られた化合物を実施例C-18(2)とほぼ同様に処理して目的化合物9H-3を得た。

融点: >300℃

【0495】実施例C-21: --目的物(I)の製造--:

実施例C-18から実施例C-20までに記載の方法またはこれに準じる方法により以下の化合物を得た。

【0496】1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-7-フェニル-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-4);

融点: 227-230℃(分解)

【0497】1, 4-ジヒドロ-7-メチル-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-5);

融点: 268-269℃

【0498】1-(5-ブromo-2-チアゾリル)-1, 4-ジヒドロ-7-(1-ピロリジニル)メチル-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-6);

融点: 238-239℃

【0499】実施例C-22: --目的物(I)の製造--:

1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-7-(3-ピラゾリル)-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9H-7)

【0500】(1) 実施例C-20(2)で得られた7-エチニル-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル0.34g、トリメチルシリルジアゾメタン(10%ヘキサン溶液)1.3gおよびクロロホルム20mlからなる懸濁液を5.5時間還流した。溶媒を減圧留去し、エタノールで洗浄して1, 4-ジヒドロ-4-

135

オキソ-7-(3-ピラゾリル)-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル0.31gを得た。

融点: 285-287℃(分解)

【0501】(2) 前項で得られた化合物を実施例C-18(2)とほぼ同様に処理して標記目的化合物9H-7を得た。

融点: >300℃

【0502】実施例C-23: --目的物(I)の製造--:

6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-7-ヒドロキシ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸(化合物9F-1)

【0503】7-クロロ-6-フルオロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル1.0gに水酸化ナトリウム水溶液10mlを加え、85℃で6.5時間攪拌した。反応液を塩酸水で酸性となし、析出結晶を回収した。この結晶を5%水酸化ナトリウム水溶液に溶解し、活性炭処理をした後、塩酸酸性となし、析出結晶を回収した。結晶を水洗し、ついでエタノールで洗浄して目的化合物690mgを得た。

融点: 261-264℃

【0504】実施例C-24: --目的物(I)の製造--:

7-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-6-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸0.85塩酸塩(化合物C1-1)

【0505】(1) 無水酢酸(60ml)および濃硝酸(5ml)からなる混液に、氷冷下、2, 6-ジメトキシニコチン酸(8.71g)を加えた。同温度で3時間、室温で4時間攪拌後、析出結晶を回収し、イソプロパノールおよびジイソプロピルエーテルで洗浄した。母液を酢酸エチルで抽出し、溶媒を減圧留去して得られる結晶をイソプロパノールおよびジイソプロピルエーテルで洗浄し、先の結晶を合わせて2, 6-ジメトキシ-5-ニトロニコチン酸(6.95g)を得た。

【0506】融点: 227-230℃(分解);

IR (KBr) cm^{-1} : 1706, 1610;

MS (m/z): 229 (MH^+);

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 4.03 (s, 3H), 4.08 (s, 3H), 8.71 (s, 1H)

【0507】(2) マロン酸エチルカリウム(18.6g)、塩化マグネシウム(11.3g)に酢酸エチル(250ml)を加え、得られる懸濁液に、氷冷下、トリエチルアミン(28.0g)を滴下し、室温で2.5時間攪拌した。

【0508】一方で前項で得た化合物(18.5g)のテトラヒドロフラン(150ml)溶液にカルボニルジイミダゾール(14.8g)を加え、70℃で1時間攪拌した。こ

136

の溶液を先の懸濁液に、氷冷下、加え、室温で一晩、更に70℃で30分間攪拌した。反応液に濃塩酸を加えて酸性となし、析出結晶を回収し、酢酸エチルで洗浄した。母液を酢酸エチルで抽出し、溶媒を減圧留去して得られる結晶を酢酸エチルとジイソプロピルエーテルとの混合物から再結晶した。先の結晶と合わせて2, 6-ジメトキシ-5-ニトロニコチン酸エチルエステル(19.9g)を得た。

【0509】MS (m/z): 299 (MH^+);

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 1.19 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 4.00 (s, 2H), 4.10 (s, 3H), 4.11 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 4.15 (s, 3H), 8.78 (s, 1H)

【0510】(3) 前項で得た化合物(2.2g)、オルトギ酸エチル(1.7g)および無水酢酸(2.4g)からなる混合物を1.5時間加熱還流した。反応液を減圧濃縮し、残渣にジイソプロピルエーテル(10ml)および1, 4-ジオキサン(3ml)を加えた。この溶液に、氷冷下、2-アミノチアゾール(0.84g)を加え、室温で一晩攪拌した。析出結晶を回収し、ジイソプロピルエーテルで洗浄して、2-(2, 6-ジメトキシ-5-ニトロニコチンイル)-3-(2-チアゾリルアミノ)アクリル酸エチルエステル(2.3g)を得た。

【0511】融点: 166-170℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1729, 1603

【0512】(4) 前項で得た化合物(2.0g)と1, 4-ジオキサン(90ml)からなる懸濁液に炭酸カリウム(1.0g)を加え、60℃で3時間加熱した。冷後、水を加え、20%塩酸水で中和し、析出結晶を回収した。水、エタノールおよびジイソプロピルエーテルで、順次、洗浄して、1, 4-ジヒドロ-7-メトキシ-6-ニトロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル(1.7g)を得た。

【0513】融点: 208-210℃;

IR (KBr) cm^{-1} : 1739;

MS (m/z): 337 (MH^+);

$^1\text{H-NMR}$ ($\text{DMSO}-d_6$) δ : 1.31 (t, 3H, $J=7\text{Hz}$), 4.30 (s, 3H), 4.33 (q, 2H, $J=7\text{Hz}$), 7.85 (d, 1H, $J=4\text{Hz}$), 7.88 (d, 1H, $J=4\text{Hz}$), 9.08 (s, 1H), 9.69 (s, 1H)

【0514】(5) 前項で得た化合物(10.3g)、3-(α -ブトキシカルボニルアミノ)ピロリジン(5.9g)および炭酸カリウム(4.7g)のジメチルホルムアミド(150ml)溶液を60℃で2時間加熱した。冷後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水及び飽和食塩水で洗浄後、硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られる残渣を酢酸エチルおよびエタノールとの混液から再結晶して、7-(3- α -ブトキシ

137

カルボニルアミノ-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-6-ニトロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル (11.4g) を得た。

融点: 204-205℃

【0515】(6) 前項で得た化合物 (1.0 g) をエタノール (100ml) および 1, 4-ジオキサン (50ml) に溶解し、ラネーニッケル (約 1g) を加えて 50℃ で 2.5 時間、水素を吸収させた。析出結晶を濾取し、ジメチルホルムアミドを加えて加熱し、不溶物を濾過した。濾液を減圧濃縮し、得られる結晶をジメチルホルムアミド、1, 4-ジオキサンからなる混液およびエタノールで洗浄して、6-アミノ-7-(3-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-ピロリジニル)-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル (0.81g) を得た。

融点: 270-272℃ (分解)

【0516】(7) 前項で得た化合物 (250 mg) と濃塩酸 (5ml) の混合物に、氷冷下、亜硝酸ナトリウム (60mg) の水 (2ml) 溶液を滴下し、同温度で 10 分間攪拌した。この反応液を、氷冷下、塩化銅 (I) (70mg) と濃塩酸 (2ml) の混合物に滴下した。同温度で 1 時間、60℃ で 30 分間攪拌後、20% 水酸化ナトリウム水溶液でアルカリ性となし、ついでクロロホルムで抽出した。抽出液を硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、得られる残渣をクロロホルム*

138

* およびジイソプロピルエーテルの混合液から再結晶して、7-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-6-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸エチルエステル (30mg) を得た。

融点: 208-210℃

【0517】(8) 実施例 C-1 (2) に記載の方法に準じて、前項で得たエチルエステルを加水分解して目的とする 7-(3-アミノ-1-ピロリジニル)-6-クロロ-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸 0.85 塩酸塩 (化合物 Cl-1) を得た。

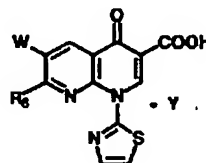
融点: 288-291℃ (分解)

【0518】実施例 C-25: ー目的物 (I) の製造ー:

C-シリーズ系実施例のいずれかに記載の方法またはこれに準じる方法により以下の化合物を得た。

【0519】

【化48】



【0520】

【表50】第22表

化合物	W	R6	Y	融点(℃)
9H-8	H		HCl	234-237 (分)
9F-2	F		—	231-232
9F-3	F		0.9HCl	>300

【0521】実施例 C-26: ー目的物 (I) の製造ー:

3-[1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン-3-イル] アクリル酸 メチルエステル 0.9 トリフルオロ酢酸塩 (化合物 9H-9)

【0522】実施例 C-8 で得た 3-ホルミル-1, 4-ジヒドロ-7-(トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル)-4-オキソ-1-(2-チアゾリル)-1, 8-ナフチリジン塩酸塩 (100※50

40※mg) にアンモニア水 3ml を加え、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して油状物を得た。

【0523】一方で 60% 水素化ナトリウム (19mg) を n-ヘキサンで洗浄し、テトラヒドロフラン 10ml を加えた。得られる懸濁液にホスホノ酢酸トリメチル (65mg) を室温に加え、10 分間攪拌した後、氷冷し、先に得た油状物のテトラヒドロフラン (5ml) 溶液を滴下した。室温で 3 時間攪拌後、水を加えてクロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られる残渣

139

をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液クロロホルム：メタノール＝50：1）で精製して油状物を得た。これを塩化メチレンに溶解し、氷冷下、トリフルオロ酢酸5滴を加え、更にジイソプロピルエーテルを加えて析出結晶を濾取し標記化合物（22mg）を得た。

【0524】融点：230-233℃（分解）；

IR (KBr) cm^{-1} ；2950, 1680, 1620；

MS (m/z)：442 (MH^+)

【0525】実施例C-27：--目的物(I)の製造--：

3-アセチル-1, 4-ジヒドロ-7-（トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル）-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン（化合物9H-10）

【0526】(1) マロン酸エチルカリウム（572 mg）に酢酸エチル（60ml）を加え、得られる懸濁液に塩化マグネシウム（343 mg）およびトリエチルアミン（1.0 ml）を室温に加え、5時間攪拌した。

【0527】一方で実施例C-8（2）で得た7-（トランス-3-（N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ）-4-メトキシ-1-ピロリジニル）-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸（1.2 g）のクロロホルム（120 ml）溶液に室温でBOP試薬（1.27 g）およびトリエチルアミン（0.8 ml）を加え、20分間攪拌した。この反応液を先の反応液に室温に加え、1日攪拌した。

【0528】反応液を水に注ぎ、クロロホルムで抽出した。飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去して得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー（溶離液 クロロホルム：メタノール＝200：1）で精製して、3-（7-（トランス-3-（N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ）-4-メトキシ-1-ピロリジニル）-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-イル）-3-オキソプロピオン酸エチルエステル（397 mg）を得た。

MS (m/z)：572 (MH^+)

【0529】(2) 前記(1)で得た化合物（170 mg）をエタノール（2ml）に溶解し、10%塩酸水（10ml）を加えた。室温で30分間、95℃で4時間攪拌した。冷後、炭酸水素ナトリウム水でアルカリ性となし、ついでクロロホルムで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒*

化合物H-1-1-1

ソルビトール

水酸化ナトリウム

注射用蒸留水

140

*を減圧留去し、残渣をジイソプロピルエーテルで結晶化させ、標記化合物（76mg）を得た。

【0530】融点：112-114℃；

IR (KBr) cm^{-1} ；3085, 1685, 1620；

MS (m/z)：400 (MH^+)

【0531】実施例C-28：--目的物(I)の製造--：

N-〔1, 4-ジヒドロ-7-（トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル）-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボニル〕グリシンエチルエステル トリフルオロ酢酸塩（化合物9H-11）

【0532】実施例C-11（1）に記載の方法に準じて、7-〔トランス-3-（N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ）-4-メトキシ-1-ピロリジニル）-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボン酸（250 mg）と塩酸グリシンエチルエステル（78 mg）からN-〔7-〔トランス-3-（N-tert-ブトキシカルボニルメチルアミノ）-4-メトキシ-1-ピロリジニル）-1, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボニル〕グリシンエチルエステル（290 mg）を得た。

【0533】これを塩化メチレン（9ml）に溶解し、氷冷下、トリフルオロ酢酸（1.2 ml）を加えた。室温で一日攪拌した後、反応液にジイソプロピルエーテルを加え、析出結晶を濾取し、目的とする化合物9H-11（260 mg）を得た。

融点：233-236℃（分解）

【0534】実施例C-29：--目的物(I)の製造--：

N-〔1, 4-ジヒドロ-7-（トランス-3-メトキシ-4-メチルアミノ-1-ピロリジニル）-4-オキソ-1-（2-チアゾリル）-1, 8-ナフチリジン-3-カルボニル〕-L-アラニン トリフルオロ酢酸塩（化合物9H-12）

【0535】実施例C-28と同様の方法により標記化合物を得た。

融点：168-170℃（分解）

【0536】つぎに製剤の製造例を挙げる。

【0537】実施例D-1：--液剤の調製--：

処方：--

【0538】

【表51】

2 g

50 g

適量

適量

141

全量

【0539】調製法：—化合物H-1-1-1およびソルビトールを注射用蒸留水の一部に溶解し、水酸化ナトリウムおよび残りの蒸留水を加え、溶液のpHを5.0に調製した。この溶液をメンブランフィルター(0.22 μ m)で濾過し、注射用液剤を得た。

化合物H-1-1-1
マンニトール
水酸化ナトリウム
注射用蒸留水

1000ml

*【0540】実施例D-2：—凍結乾燥剤の調製—

処 方：—

【0541】

【表52】

1 g
5 g
適量
適量

全量

【0542】調製法：—化合物H-1-1-1およびマンニトールを注射用蒸留水の一部に溶解し、水酸化ナトリウムおよび残りの蒸留水を加え、溶液のpHを5.0に調製した。この溶液をメンブランフィルター(0.22 μ m)で濾過し、これを凍結乾燥して注射用粉末剤を得た。

【0543】

【発明の効果】本発明にかかわる化合物は、リンパ性白血病腫瘍の如き非固形腫瘍のみならず、例えば、肺、乳、胃、子宮、皮膚、腸、膀胱、鼻喉などの各組織に発生する各種の固形腫瘍に対しても顕著な抗腫瘍作用を示す。また、本発明にかかわる化合物は生体に対する安全性が高い。従って、本発明にかかわる化合物は、ヒト※

100ml

※腫瘍の治療剤または予防剤として有用である。

【図面の簡単な説明】

【図1】ヒト鼻咽腔癌(KB)に対する抗腫瘍効果を示す図である。

【図2】ヒト乳癌(MX-1)に対する抗腫瘍効果を示す図である。

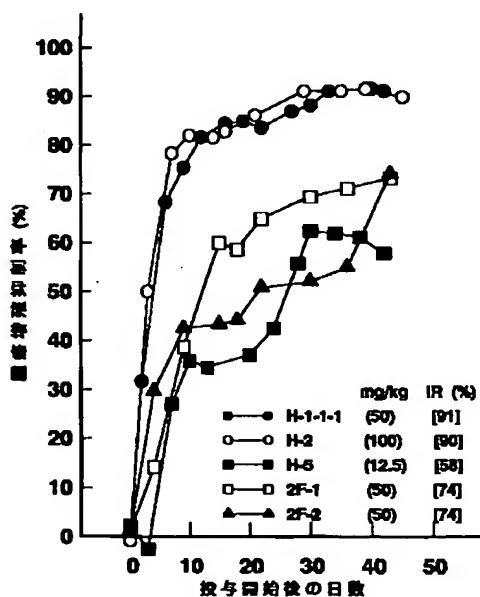
【図3】ヒト結腸癌(WiDr)に対する抗腫瘍効果を示す図である。

【図4】ヒト黒色腫(HMV-2)に対する抗腫瘍効果を示す図である。

【図5】ヒト肺癌(LX-1)に対する抗腫瘍効果を示す図である。

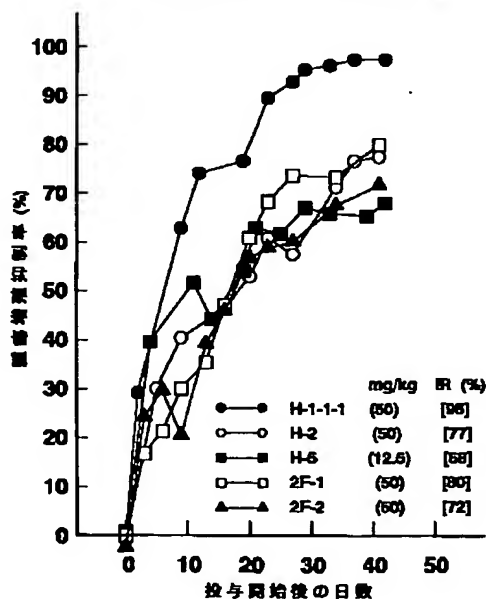
【図1】

ヒト鼻咽腔癌(KB)に対する抗腫瘍効果



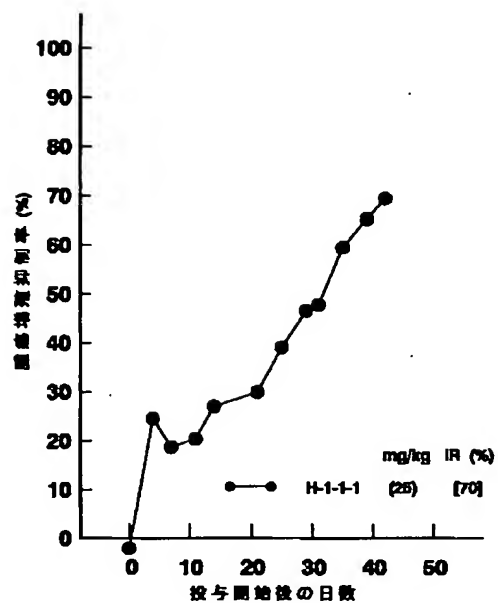
【図2】

ヒト乳癌(MX-1)に対する抗腫瘍効果



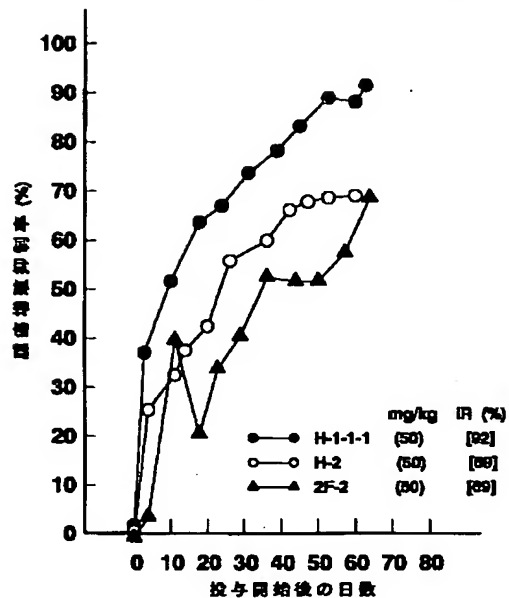
【図3】

ヒ肺腺癌 (WDr) に対する抗腫瘍効果



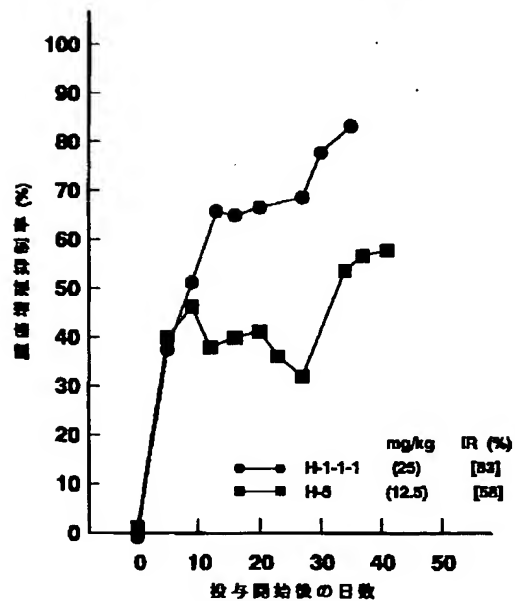
【図4】

ヒ黒色腫 (HMV-2) に対する抗腫瘍効果



【図5】

ヒ肺癌 (LX-1) に対する抗腫瘍効果



フロントページの続き

(72)発明者 柴森 厚一郎
兵庫県西宮市甲東園3丁目2番22-702号

(72)発明者 筑木 保知
大阪府摂津市三島3丁目14番29号

(72)発明者 田嶋 雅徳
大阪府豊中市東泉丘2丁目11番17号第2熊
野ハイツ202号

(72)発明者 大植 富夫
大阪府大阪市住吉区東粉浜3丁目16番1号